



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10155494 A

(43) Date of publication of application: 16.06.98

(51) Int. CI

C12N 15/09

A61K 39/395

A61K 39/395

C07K 7/06

C07K 7/08

C07K 16/42

C07K 16/46

C12N 5/10

C12P 21/08

//(C12N 15/09 , C12R 1:91), (C12N

5/10 , C12R 1:91), (C12P 21/08

C12R 1:91)

(21) Application number: 09271536

(22) Date of filing: 03.10.97

(30) Priority:

04.10.96 JP 08264756

(71) Applicant:

CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

(72) Inventor:

OTOMO TOSHIHIKO TSUCHIYA MASAYUKI YOSHIMURA YASUSHI KOISHIHARA YASUO KOSAKA MASAAKI

ONO KOICHIRO

(54) RECONSTRUCTED HUMAN ANTI-HM1.24 ANTIBODY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new antibody, having a chimera chain having a human light (L) chain constant region and an L chain variable region of an anti-HM1.24 antibody, specific for a terminal differentiation antigen of B cell, having low antigenicity in humans and useful as a therapeutic agent, etc., for myeloma.

SOLUTION: This new reconstructed human antibody has a chimera light (L) chain containing a human L chain constant region (C region) and an L chain variable region (V region) of an anti-HM1.24 antibody and a

chimera H chain containing a human heavy (H) chain C region and the H chain V region of the anti-HM1.24 antibody. The antibody is capable of specifically recognizing an antibody related to the terminal differentiation of B cell, has low antigenicity and is useful as a medicinal composition, especially a therapeutic agent, etc., for myeloma. The antibody is obtained by culturing a host cell simultaneously transformed with an expression vector containing a DNA capable of coding for the L chain and H chain of the V region which is a complementation determining region of a murine anti-HM1.24 antibody and a DNA capable of coding for a human antibody framework region and a human antibody constant region.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-155494

(43)公開日 平成10年(1998)6月16日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号		FΙ			
C 1 2 N 15/09	ZNA		C12N 1	5/00	ZNAA	
A 6 1 K 39/395	ABJ		A61K 3	9/395	ABJ	
	ADU			,	ADUT	•
C07K 7/06			C07K '	7/06		
7/08				7/08		
		審査請求	未請求 請求項	画の数88 OL	(全 75 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特願平9-271536	•	(71)出顧人	000003311		
				中外製薬株式	会社	•
(22)出願日	平成9年(1997)10月3日			東京都北区浮	間5丁目5番	1号
			(72)発明者	小野 浩一郎		
(31)優先権主張番号	特願平8-264756			静岡県御殿場	市駒門 1 - 13	5 中外製薬株
(32) 優先日	平8 (1996)10月4日			式会社内		
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	大友 俊彦		
				静岡県御殿場	市駒門 1 -13	5 中外製薬株
				式会社内		
			(72)発明者	土屋 政幸		
				静岡県御殿場	市駒門1-13	5 中外製薬株
				式会社内		
			(74)代理人	弁理士 石田	敬 (外3	名)
						最終頁に続く
			1			

(54) 【発明の名称】 再構成ヒト抗HM1. 24抗体

(57)【要約】

【課題】 新規な再構成ヒト抗体の提供。

【解決手段】 (A) (1) ヒトL鎖C領域、及び(2) ヒトL鎖FR、及びマウス抗HM1. 24モノクローナル抗体のL鎖CDRを含んでなるL鎖V領域、を含んで成るL鎖;並びに

(B) (1) ヒトH鎖C領域、及び(2) ヒトH鎖FR、及びマウス抗HM1.24モノクローナル抗体のH鎖CDRを含んで成るH鎖V領域を含んで成るH鎖;を含んで成る再構成ヒト抗HM1.24抗体。この再構成ヒト抗体の大部分がヒト抗体に由来し、そしてCDRは抗原性が低いことから、本発明の再構成ヒト抗体はヒトに対する抗原性が低く、そしてそれ故に医学療法用として期待される。

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒト軽(L)鎖定常領域(C領域)、及び抗HM1.24抗体のL鎖可変(V)領域を含んでなるキメラL鎖。

1

【請求項2】 前記L鎖V領域が配列番号:1に示されるアミノ酸配列を有する請求項1に記載のキメラL鎖。 【請求項3】 前記ヒトL鎖C領域がCェである請求項1に記載のキメラL鎖。

【請求項4】 ヒト重(H)鎖C領域、及び抗HM1. 24抗体のH鎖V領域を含んでなるキメラH鎖。

【請求項5】 前記H鎖V領域が配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する請求項4に記載のキメラH鎖。

【請求項6】 前記ヒトH鎖C領域がCγである請求項4に記載のキメラH鎖。

【請求項7】 (1) ヒトL鎖C領域、及び抗HM1. 24抗体のL鎖V領域を含んでなるL鎖;並びに(2) ヒトH鎖C領域、及び抗HM1.24抗体のH鎖V領域 を含んでなるH鎖;を含んでなるキメラ抗体。

【請求項8】 前記L鎖V領域が配列番号:1に示されるアミノ酸配列を有し、そして前記H鎖V領域が配列番号:2に示されるアミノ酸配列を有する、請求項7に記載のキメラ抗体。

【請求項9】 (1) ヒトL鎖V領域のフレームワーク領域(FR)、及び(2) 抗HM1.24抗体のL鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成(reshaped)ヒトL鎖V領域。

【請求項10】 前記CDRが下記アミノ酸配列に示されるアミノ酸配列を有する、請求項9に記載の再構成ヒトL鎖V領域。

CDR1:Lys Ala Ser Gin Asp Vai Asn Thr Ala Val Ala (配列番号: 3)

CDR2:Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr (配列番号:4) CDR3:GIn GIn His Tyr Ser Thr Pro Phe Thr (配列番号:5)

【請求項11】 前記FRがヒトサブグループI(HSGI)のヒト抗体FRに由来する、請求項10に記載の再構成ヒトL鎖V領域。

【請求項12】 前記FRがヒト抗体REIのFRに由来する、請求項11に記載の再構成ヒトL鎖V領域。

【請求項13】 前記FRがヒト抗体REIのFRと実 40 質的に同じである、請求項11に記載の再構成ヒトL鎖 V領域。

【請求項14】 前記L鎖V領域が、表1においてRV Laとして示されるアミノ酸配列を有する請求項11に 記載の再構成ヒトL鎖V領域。

【請求項15】 (1) ヒトH鎖V領域のFR、及び(2) 抗HM1.24抗体のH鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖V領域。

【請求項16】 前記CDRが下記アミノ酸配列に示さ 含んでなるH鎖V領域れるアミノ酸配列を有する、請求項15に記載の再構成 50 体の再構成ヒトH鎖。

ヒトH鎖V領域。

CDR1: Pro Tyr Trp Met GIn (配列番号: 6)

CDR2:Ser lie Phe Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser Gln Lys Phe Lys Gly (配列番号: 7)

2

CDR3:Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr (配列番号:8)

【請求項17】 前記FRがHSGIのヒト抗体FRに由来する、請求項16に記載の再構成ヒトH鎖V領域。

【請求項18】 前記FR1-3がヒト抗体HG3のF 10 R1-3に由来し、前記FR4がヒト抗体JH6のFR 4に由来する、請求項16に記載の再構成ヒトH鎖V領 域。

【請求項19】 前記FR1-3がヒト抗体HG3のFR1-3と実質的に同じであり、前記FR4がヒト抗体 JH6のFR4と実質的に同じである、請求項16に記載の再構成ヒトH鎖V領域。

【請求項20】 前記FR1においてKabat の規定による30位のアミノ酸がスレオニンであり、前記FR3においてKabat の規定による71位のアミノ酸がアラニンであり、前記FR3においてKabat の規定による78位のアミノ酸がアラニンである、請求項16に記載の再構成ヒト抗体H鎖。

【請求項21】 前記FR3においてKabat の規定による73位のアミノ酸がリジンである、請求項16に記載の再構成ヒト抗体H鎖。

【請求項22】 前記H鎖V領域が、表2~4において RVHf、RVHh、RVHi、RVHj、RVHk、 RVHl、RVHm、RVHn、RVHo、RVHp、 RVHr又はRVHsとして示されるアミノ酸配列を有 30 する、請求項17に記載の再構成ヒトH鎖V領域。

【請求項23】 (1) ヒトL鎖C領域、並びに(2) ヒトL鎖FR、及び抗HM1.24抗体のL鎖CDRを含んでなるL鎖V領域、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトL鎖。

【請求項24】 前記ヒトL鎖C領域がヒトC κ領域であり、ヒトL鎖FRがHSGIのヒト抗体のFRに由来し、前記L鎖CDRが請求項10に示されるアミノ酸配列を有する、請求項23に記載の再構成ヒトL鎖。

【請求項25】 前記FRがヒト抗体REIのFRに由来する、請求項23に記載の再構成ヒトL鎖V領域。

【請求項26】 前記FRがヒト抗体REIのFRと実質的に同じである、請求項23に記載の再構成ヒトL鎖 V領域。

【請求項27】 前記L鎖V領域が表3においてRVL aとして示されるアミノ酸配列を有する、請求項23に 記載の再構成ヒトL鎖。

【請求項28】 (1) ヒトH鎖C領域、並びに(2) ヒトH鎖FR、及び抗HM1.24抗体のH鎖CDRを含んでなるH鎖V領域、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖

【請求項29】 前記ヒトH鎖C領域がヒトCγ1領域であり、前記ヒトH鎖FRがHSGIのヒト抗体FRに由来し、前記H鎖CDRが請求項16に示されるアミノ酸配列を有する、請求項28に記載の再構成ヒトH鎖。

【請求項30】 前記FR1-3がヒト抗体HG3のFR1-3に由来し、前記FR4がヒト抗体JH6のFR4に由来する、請求項28に記載の再構成ヒトH鎖。

【請求項31】 前記FR1-3がヒト抗体HG3のFR1-3と実質的に同じであり、前記FR4がヒト抗体 JH6のFR4と実質的に同じである、請求項28に記 10 載の再構成ヒトH鎖。

【請求項32】 前記FR1においてKabat の規定による30位のアミノ酸がスレオニンであり、前記FR3においてKabat の規定による71位のアミノ酸がアラニンであり、前記FR3においてKabat の規定による78位のアミノ酸がアラニンである、請求項28に記載の再構成ヒト抗体H鎖。

【請求項33】 前記FR3においてKabat の規定による73位のアミノ酸がリジンである、請求項28に記載の再構成ヒト抗体H鎖。

【請求項34】 前記H鎖V領域が、表2~4において RVHf、RVHh、RVHi、RVHj、RVHk、 RVHl、RVHm、RVHn、RVHo、RVHp、 RVHr又はRVHsとして示されるアミノ酸配列を有 する、請求項28に記載の再構成ヒトH鎖。

【請求項35】 (A) (1) ヒトL鎖C領域、及び(2) ヒトL鎖FR、及び抗HM1. 24抗体のL鎖CDRを含んでなるL鎖V領域、を含んでなるL鎖;並びに

(B) (1) ヒトH鎖C領域、及び(2) ヒトH鎖FR、及び抗HM1.24抗体のH鎖CDRを含んでなるH鎖V領域、を含んでなるH鎖;を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒト抗体。

【請求項36】 前記L鎖CDRが請求項10に示されるアミノ酸配列を有し、前記H鎖CDRが請求項16に示されるアミノ酸配列を有する、請求項35に記載の再構成ヒト抗体。

【請求項37】 前記L鎖CDRが請求項10に示されるアミノ酸配列を有し、前記H鎖CDRが請求項16に示されるアミノ酸配列を有し;前記ヒトL鎖FRがHSGIの抗体のFRに由来し;前記ヒトH鎖FRがHSGIのヒト抗体FRに由来し:前記ヒトL鎖C領域はヒトCェ領域であり;そして前記ヒトH鎖C領域はヒトCェ1領域である、請求項35に記載の再構成ヒト抗体。

【請求項38】 前記L鎖FRがヒト抗体REIのFRに由来し、前記H鎖FR1ー3がヒト抗体HG3に由来し、前記H鎖FR4がヒト抗体JH6のFR4に由来する、請求項35に記載の再構成ヒト抗体。

【請求項39】 前記L鎖V領域が、表1においてRV 由来する、請求項5 Laとして示されるアミノ酸配列を有する、請求項35 50 コードするDNA。

に記載の再構成ヒト抗体。

【請求項40】 前記H鎖V領域が、表2~4において RVHf、RVHh、RVHi、RVHj、RVHk、 RVHl、RVHm、RVHn、RVHo、RVHp、 RVHr又はRVHsとして示されるアミノ酸配列を有 する、請求項35に記載の再構成ヒト抗体。

【請求項41】 抗HM1.24抗体のL鎖V領域をコードするDNA。

【請求項42】 前記L鎖V領域が配列番号:1に示されるアミノ酸配列をコードする、請求項41に記載のDNA。

【請求項43】 前記L鎖V領域をコードするDNAが配列番号:1に示されるヌクレオチド配列を有する、請求項41に記載のDNA。

【請求項44】 抗HM1.24抗体のH鎖V領域をコードするDNA。

【請求項45】 前記H鎖V領域が配列番号:2に示されるアミノ酸配列コードする、請求項44に記載のDNA。

20 【請求項46】 前記H鎖V領域をコードするDNAが 配列番号:2に示されるヌクレオチド配列を有する、請 求項44に記載のDNA。

【請求項47】 (1) ヒトL鎖C領域;及び(2) 抗 HM1. 24抗体のL鎖V領域;を含んでなる、キメラ L鎖をコードするDNA。

【請求項48】 前記L鎖V領域が配列番号:1に示されるアミノ酸配列をコードする、請求項47に記載のDNA。

【請求項49】 前記L鎖V領域が配列番号:1に示さ 30 れるヌクレオチド配列を有する、請求項47に記載のD NA。

【請求項50】 (1) ヒトH鎖C領域;及び(2) 抗 HM1.24抗体のH鎖V領域を含んでなる、キメラH 鎖をコードするDNA。

【請求項51】 前記H鎖V領域が配列番号:2に示されるアミノ酸配列をコードする、請求項50記載のDNA。

【請求項52】 前記H鎖V領域が配列番号:2に示されるヌクレオチド配列を有する、請求項50に記載のD40 NA。

【請求項53】 (1) ヒトL鎖V領域のFR、及び (2) 抗HM1. 24抗体のL鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1. 24抗体の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA。

【請求項54】 前記CDRが請求項10に示されるアミノ酸配列を有する、請求項53に記載の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA。

【請求項55】 前記FRがHSGIのとト抗体FRに由来する、請求項53に記載の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA

【請求項56】 前記FRがヒト抗体REIのFRに由来する、請求項53に記載の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA。

【請求項57】 前記FRがヒト抗体REIのFRと実質的に同じである、請求項53に記載の再構成ヒトL鎖 V領域をコードするDNA。

【請求項58】 前記L鎖V領域が表1におけるRVLaとして示されるアミノ酸配列をコードする、請求項51に記載のDNA。

【請求項59】 配列番号:9に示されるヌクレオチド 配列を有する、請求項53に記載の再構成ヒトL鎖V領 域をコードするDNA。

【請求項60】 (1) ヒトH鎖V領域のFR、及び(2) 抗HM1.24抗体のH鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。

【請求項61】 前記CDRが請求項16に示されるアミノ酸配列を有する、請求項60に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。

【請求項62】 前記FRがHSGIのヒト抗体のFR に由来する、請求項60に記載の再構成ヒトH鎖V領域 をコードするDNA。

【請求項63】 前記FR1-3がヒト抗体HG3のFR1-3に由来し、前記FR4がヒト抗体JH6のFR4に由来する、請求項60に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。

【請求項64】 前記FR1-3がヒト抗体HG3のFR1-3と実質的に同じであり、前記FR4がヒト抗体JH6のFR4と実質的に同じである、請求項60に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。

【請求項65】 前記FR1においてKabat の規定による30位のアミノ酸がスレオニンであり、前記FR3においてKabat の規定による71位のアミノ酸がアラニンであり、前記FR3においてKabat の規定による78位のアミノ酸がアラニンである、請求項60に記載の再構成ヒト抗体H鎖V領域をコードするDNA。

【請求項66】 前記FR3においてKabat の規定による73位のアミノ酸がリジンである、請求項60に記載の再構成ヒト抗体H鎖V領域をコードするDNA。

【請求項67】 前記H鎖V領域が、表2~4において RVHf、RVHh、RVHi、RVHj、RVHk、 RVHl、RVHm、RVHn、RVHo、RVHp、 RVHr又はRVHsとして示されるアミノ酸配列を有 する、請求項60に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコー ドするDNA。

【請求項68】 配列番号:18、19、20、21、22、23、24、25、26、28又は102に示されるヌクレオチド酸配列を有する、請求項60に記載の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA。

【請求項69】 (1) ヒトL鎖C領域;並びに(2)

ヒトL鎖FR、及び抗HM1.24抗体のL鎖CDRを含んでなるL鎖V領域;を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトL鎖をコードするDNA。

【請求項70】 前記L鎖V領域が表1におけるRVL aとして示されるアミノ酸配列をコードする、請求項6 9に記載のDNA。

【請求項71】 前記L鎖V領域が配列番号:9に示されるヌクレオチド配列を有する請求項69に記載のDNA。

10 【請求項72】 前記ヒトL鎖C領域がヒトL鎖Cκ領域である、請求項69に記載のDNA。

【請求項73】 (1) ヒトH鎖C領域;並びに(2) ヒトH鎖FR、及び抗HM1.24抗体のH鎖CDRを含んでなるH鎖V領域;を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖をコードするDNA。

【請求項74】 H鎖V領域が表2~4においてRVH f、RVHh、RVHi、RVHj、RVHk、RVH l、RVHm、RVHn、RVHo、RVHp、RVH r又はRVHsとして示されるアミノ酸配列をコードす る、請求項73に記載の再構成ヒトH鎖をコードするD NA。

【請求項75】 前記H鎖V領域が配列番号:18、19、20、21、22、23、24、25、26、28 又は102に示されるヌクレオチド配列を有する、請求項73に記載の再構成ヒトH鎖をコードするDNA。

【請求項76】 前記ヒトH鎖C領域がヒトH鎖C γ 1 領域である、請求項73に記載の再構成ヒトH鎖をコードするDNA。

【請求項77】 請求項41、42、43、44、4
30 5、46、47、48、49、50、51、52、5
3、54、55、56、57、58、59、60、6
1、62、3、64、65、66、67、68、69、
70、71、72、73、74、75および76のいず
れか1項に記載のDNAを含んでなるベクター。

【請求項78】 請求項41、42、43、44、45、46、47、48、49、50、51、52、53、54、55、56、57、58、59、60、61、62、3、64、65、66、67、68、69、70、71、72、73、74、75および76のいずれか1項に記載のDNAを含んでなるベクターにより形質転換された宿主細胞。

【請求項79】 抗HM1.24抗体のキメラ抗体の製造方法であって、請求項41、42、43、47、48 および49のいずれかに記載のDNAを含んでなる発現ベクター及び請求項44、45、46、50、51および52のいずれかに記載のDNAを含んでなる発現ベクターにより同時形質転換された宿主細胞を培養し、そして目的とする抗体を回収する、段階を含んでなる方法。

【請求項80】 抗HM1.24抗体の再構成ヒト抗体 50 の製造方法であって、請求項53、54、55、56、

57、58、59、69、70、71および72のいずれか1項に記載のDNAを含んでなる発現ベクター及び請求項60、61、62、63、64、65、66、65、66、65、66、67、68、69、70、71、72、73、74、75および76のいずれか1項に記載のDNAを含んでなる発現ベクターにより同時形質転換された宿主細胞を培養し、そして目的とする抗体を回収する、ことを含んでなる方法。

【請求項81】 配列番号:103に示すアミノ酸配列を有するポリペプチドを特異的に認識するキメラ抗体を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項82】 キメラ抗HM1.24抗体を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項83】 配列番号:103に示すアミノ酸配列を有するポリペプチドを特異的に認識するキメラ抗体を有効成分として含有する骨髄腫治療剤。

【請求項84】 キメラ抗HM1.24抗体を有効成分 として含有する骨髄腫治療剤。

【請求項85】 配列番号:103に示すアミノ酸配列 を有するポリペプチドを特異的に認識する再構成ヒト抗 体を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項86】 再構成ヒト抗HM1.24抗体を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項87】 配列番号:103に示すアミノ酸配列 を有するポリペプチドを特異的に認識する再構成ヒト抗 体を有効成分として含有する骨髄腫治療剤。

【請求項88】 再構成ヒト抗HM1.24抗体を有効成分として含有する骨髄腫治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は再構成ヒト抗HM 1.24抗体及びキメラ抗HM1.24抗体、並びにこれらをコードする遺伝子、該抗体の製造方法、及び該抗体の使用に関する。本発明の再構成ヒト抗体及びキメラ抗体は、骨髄腫の治療剤等として特に有用である。

[0002]

【従来の技術】ヒトB 細胞は、発現している表面抗原により分類されるいくつかの段階を通して最終的に抗体産生形質細胞へと成熟する。B 細胞の終末分化段階では、細胞質免疫グロブリン産生能を獲得する一方で、細胞表面免疫グロブリン、HLA-DR、CD20、Fcレセプターおよび補体C3レセプターなどのB 細胞関連抗原が消失する(Ling, N. R. et al., Leucocyte TypingIII(1986)p320,Oxford, UK,Oxford)。

【0003】これまで、形質細胞の細胞膜上の抗原を認識する抗PCA-1 (Anderson, K. C. et al., J. Immunol. (1983) 130, 1132)、抗PC-1 (Anderson, K. C. et al., J. Immunol. (1983) 132, 3172)、抗MM4 (Tong, A. W. et al., Blood (1987) 69, 238) 等のモノクローナル抗体が報告されてきたが、形質細胞と骨髄腫細胞の

検出には依然として抗CD38モノクローナル抗体が使用されている(Epstein, J. et al., N. Engl. J. Med. (1990) 322, 664、Terstappen, L. W. M. M. et al., Blood (1990) 76, 1739、Leo, R. et al., Ann. Hematol. (1992) 64, 132、Shimazaki, C. et al., Am. J. Hematol. (1992) 39, 159、 Hata, H. et al., Blood (199

3) 81, 3357, Harada, H. et al., Blood (1993) 81, 2 658, Billadeau, D. et al., J. Exp. Med. (1993) 17 8, 1023) $_{\circ}$

【0004】しかしながら、抗CD38モノクローナル抗体は、B細胞の分化に関連する抗原というよりもむしろ、T細胞の活性化に関連する抗原であり、B細胞以外の種々の細胞上にも発現する。さらに、CD38はリンパ形質細胞様腫瘍細胞(Iymphoplasmacytoid)の一部には発現しないにもかかわらず、造血前駆細胞上で強く発現している。これらの理由から、抗CD38モノクローナル抗体はヒトB細胞の分化、成熟に関する研究および形質細胞の疾

患の治療に適していないと考えられる。

【0005】Goto、T.らはヒト形質細胞を免疫して得られた、B 細胞系列に特異的に発現する分子量が29-33kDa の抗原を認識するマウスモノクローナル抗体HM1.24を報告している(Blood(1994)84、1922-1930)。モノクローナル抗体HM1.24が認識する抗原は、B 細胞の終末分化に関連した抗原であると考えられること(Goto、T. et al., Jpn. J. Clin. Immun. (1992)16、688-691)、および形質細胞腫を移植したマウスにモノクローナル抗体HM1.24を投与すると、この抗体が腫瘍に特異的に集積したこと(尾崎修治ら、第19回日本骨髄腫研究会総会プログラム、一般演題3)から、モノクローナル抗体HM1.24 は、ラジオアイソトープで標識することによる腫瘍局在の診断や、ラジオイムノセラピー(radioimmunotherap y)などのミサイル療法に応用することが可能であることが示唆されている。

【0006】また、上記Bloodには、モノクローナル抗体HM1.24がin vitroにおいてヒト骨髄腫細胞株RPMI8226に対して補体依存性細胞障害活性を有することが述べられている。骨髄腫は、モノクローナルな形質細胞(骨髄腫細胞)の骨髄内集積を特徴とする腫瘍性疾患である。骨髄腫は免疫グロブリンを産生分泌する終末分化B細胞、すなわち形質細胞がモノクローナルに主として骨髄に増加する疾患で、血清中にモノクローナルな免疫グロブリンもしくはその構成成分であるL鎖、H鎖などが検出される(小阪昌明ら、日本臨床(1995)53、91-99)。骨髄腫の治療としては、これまで化学療法剤等が使用されているが、骨髄腫を寛解に導き、骨髄腫患者の生存期間を延長するような有効な治療剤は見いだされておらず、骨髄腫の治療効果を有する薬剤の登場が待たれていた。

【0007】マウスのモノクローナル抗体は、ヒトにお 50 いて高度に免疫原性 (「抗原性」という場合もある) が

-5-

30

40

10

あり、このため、ヒトにおけるマウスモノクローナル抗体の医学療法的価値は制限されている。例えば、マウス抗体をヒトに投与すると異物として代謝されうるので、ヒトにおけるマウス抗体の半減期は比較的短く、期待された効果を充分に発揮できない。さらに、投与したマウス抗体に対して発生するヒト抗マウス抗体(HAMA)は、血清病あるいは他のアレルギー反応など、患者にとって不都合で危険な免疫応答を惹起する。したがって、マウモノクローナル抗体をヒトに頻回投与することはできない。

【0008】これらの問題を解決するため、非ヒト由来 の抗体、例えばマウス由来のモノクローナル抗体の免疫 原性を低減させる方法が開発された。その一つとして、 抗体の可変領域(V領域)はもとのマウスモノクローナ ル抗体に由来し、定常領域(C領域)は適当なヒト抗体 に由来するキメラ抗体を作製する方法がある。得られる キメラ抗体はもとのマウス抗体の可変領域を完全な形で 含有するので、もとのマウス抗体と同一の特異性をもっ て抗原に結合することが期待できる。さらに、キメラ抗 体ではヒト以外に由来するアミノ酸配列の比率が実質的 に滅少しており、それ故にもとのマウス抗体に比べて免 疫原性が低いと予想される。キメラ抗体はもとのマウス モノクローナル抗体と同等に抗原に結合しそして免疫原 性が低いが、それでもなおマウス可変領域に対する免疫 応答が生ずる可能性がある(LoBuglio, A. F. S. Proc. Natl. Acad. Sci. US A, 86, 4220-4224, 1989).

【0009】マウス抗体の免疫原性を低減させるための第二の方法は一層複雑であるが、しかしマウス抗体の潜在的な免疫原性をさらに大幅に低下させるものである。この方法においては、マウス抗体の可変領域から相補性決定領域(complementarity determining region; CDR)のみをヒト抗体可変領域に移植して「再構成」(reshaped)ヒト抗体可変領域を作製する。

【0010】ただし必要によっては、再構成とト抗体可変領域のCDRの構造をより一層もとのマウス抗体の構造に近づけるために、CDRを支持しているフレームワーク領域(FR)の一部のアミノ酸配列をマウス抗体の可変領域からヒト抗体可変領域に移植する場合がある。次に、これらのヒト型化された再構成ヒト抗体可変領域に連結する。最終的に再構成されたヒト型化抗体のヒト以外のアミノ酸配列に由来する部分はCDR、および、極く一部のFRのみである。CDRは超可変アミノ酸配列により構成されており、これらは超可変アミノ酸配列により構成されており、これらは種特異的配列を示さない。このため、マウスCDRを担持するヒト型化抗体はもはやヒト抗体CDRを含有する天然ヒト抗体より強い免疫原性を有しないはずである。

【0011】ヒト型化抗体についてはさらに、Riec るヒト型化抗体を構築することができなかったことが記hmann, L. ら、Nature, 332, 323-50 載されている。すなわち、W090-07861の方法自体が元の

327, 1988; Verhoeye, M. S. Sci ence, 239, 1534-1536, 1988; K ettleborough, C. A. S. Protei n Engng., 4, 773-783, 1991; M aeda, H. S. Human Antibodies and Hybridoma, 2, 124-134, 1991; Gorman, S. D. S. Proc. Na tl. Acad. Sci. USA, 88, 4181-4 185, 1991; Tempest, P. R. S. Bi o/Technology, 9, 266-271, 19 91; Co, M. S. S. Proc. Natl. Aca d. Sci. USA, 88, 2869-2873, 19 91; Carter, P. S. Proc. Natl. A cad. Sci. USA, 89, 4285-4289, 1992; Co, M. S. S. J. Immunol., 148, 1149-1154, 1992;およびSat o, K. b. Cancer Res., 53, 851-856, 1993を参照のこと。

【0012】Queen et al (国際特許出願公開番号W090-07861)には、抗IL-2レセプター抗体Anti-Tacのヒト型化抗体の作成方法が記載されている。しかしながら、W090-07861に記載されているヒト型化抗体の作成方法にしたがっても全ての抗体を完全にヒト型化することは困難である。すなわち、W090-07861には一般的な抗体のヒト型化方法が記載されているのではなく、単に抗IL-2レセプター抗体の一つである特定の抗体であるAnti-Tac抗体のヒト型化方法が記載されているに過ぎない。また、例えW090-07861の方法に従っても、完全に元のマウス抗体と同程度の活性を有するヒト型化抗体を作製することは難しい。

【0013】一般に、個々の抗体のCDR・FRのアミノ酸配列は各々異なる。したがって、ヒト型化抗体の構築に必要な置換されるべきアミノ酸残基の決定とそのアミノ酸残基と置換するアミノ酸残基の選択は各々の抗体により異なる。したがって、W090-07861に記載されたヒト型化抗体の作製方法は全ての抗体のヒト型化に適用することはできない。Queen et al., Proc.Natl.Acad.Sci. USA(1989)86,10029-10033にはW090-07861と同じ内容が記載されている。この文献にはW090-07861の方法にしたがってもヒト型化抗体の元のマウス抗体の約1/3の活性しか得られなかったことが記載されている。すなわち、W090-07861の方法自体が元のマウス抗体と同程度の活性を有する完全なヒト型化抗体を作製することができないことを示している。

【0014】Co et al., Cancer Research (1996) 56, 1118-1125 は上記Queen et al のグループにより発行された。この文献にはW090-07861のヒト型化抗体の作成方法にしたがっても元のマウス抗体と同程度の活性を有するヒト型化抗体を構築することができなかったことが記載されている。すなわち、W090-07861の方法自体が元の

マウス抗体と同程度の活性を有する完全なヒト型化抗体 を作製することができないことと共に、W090-07861のヒ ト型化抗体の作製方法が全ての抗体のヒト型化に適用で きないことを示している。

[0015] Ohtomo et al., Molecular Immunology (1 995) 32, 407-416にはマウスONS-M21 抗体のヒト型化が 記載されている。この文献にはW090-07861に記載のAnti -Tac抗体のヒト型化で示唆されたアミノ酸残基は何ら活 性に関係せず、W090-07861に記載された方法は適用でき ないことを示している。Kettleborough et al., Protei n Eng. (1991) 4、773-783には、アミノ酸残基を置換す ることによりマウス抗体からいくつかのヒト型化抗体を 作製したことを記載している。しかしながら、W090-078 61に記載のAnti-Tac抗体のヒト型化方法で示唆された以 上のアミノ酸残基の置換が必要だった。これらの文献が 示すのは、W090-07861に記載されたヒト型化抗体の作製 方法はその中に記載されたAnti-Tac抗体のヒト型化にの み適用可能な技術であること、及びその技術を使用して も元のマウス抗体と同程度の活性を得ることはできない ことである。

【0016】これらの文献に記載された元のマウス抗体 はWO90-07861に記載されたAnti-Tac抗体と異なるアミノ 酸配列を有する。したがって、Anti-Tac抗体に適用可能 なヒト型化抗体作製方法を他の抗体に適用することはで きなかった。同様に本件発明のマウス抗HM1.24抗体は、 Anti-Tac抗体と異なるアミノ酸配列を有するためにAnti -Tac抗体のヒト型化作製方法を適用することはできな い。さらに、構築に成功した本件発明のヒト型化抗体 は、W090-07861に記載のヒト型化Anti-Tac抗体と異なる アミノ酸配列を有しており、このことも異なるCDR-FRの 配列を有する抗体をヒト型化するために全く同じ手法は 適用できないことを示している。

【0017】したがって、ヒト型化の元となるマウス抗 体が知られていたとしても、いかなるCDR ·FRの配列を 有するヒト型化抗体が活性を示すのかは試行錯誤の実験 により初めて成功する。WO90-07861には、そのCDR の配 列はおろか、本願発明で構築されたヒト型化抗体におい て組み合わされるFRの配列及びそのFRとの組み合わせに より活性を有するヒト型化抗体が得られることはいっさ い記載されていない。前記のごとく、ヒト型化抗体は療 法目的のために有用であると予想されるが、ヒト型化抗 HM1.24抗体は知られておらず、示唆もなされていない。 また、ヒト型化抗体の製造方法において任意の抗体に普 **遍的に適用し得る画一的な方法は存在せず、特定の抗原** に対して十分な結合活性、結合阻害活性および中和活性 を示すヒト型化抗体を作製するためには種々の工夫が必 要である (例えば、Sato, K. ら、Cancer Res., 53, 851-856, 1993).

[0018]

12

4 抗体の再構成ヒト抗体を提供する。本発明はまた、該 再構成ヒト抗体の作製の過程で有用であるヒト/マウス キメラ抗体を提供する。本発明はさらに、再構成ヒト抗 体の断片を提供する。並びに本発明はキメラ抗体、再構 成ヒト抗体およびそれらの断片の製造のための発現系を 提供する。本発明はさらにまた、抗HM1. 24抗体の キメラ抗体およびそれらの断片の製造方法、及び抗HM 1. 24抗体の再構成ヒト抗体およびそれらの断片の製 造方法を提供する。

[0019]

【課題を解決するための手段】さらに具体的には、本発 明は、配列番号:103 に示すアミノ酸配列を有するポリ ペプチドを特異的に認識するキメラ抗体及び再構成ヒト 抗体を提供する。該ポリペプチドをコードするcDNAはpU C19 ベクターのXbal切断部位の間に挿入されて、プラス ミドpRS38-pUC19 として調製されている。このプラスミ ドpRS38-pUC19を含む大腸菌(E. coli) は平成5年(199 3年)10月5日付で工業技術院生命工学工業技術研究所 (茨城県つくば市東1丁目1番3号) にEscherichia co li DH5 α (pRS38-pUC19) として、受託番号FERM BP-4434 としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている(特 開平7-196694参照)。

【0020】このようなキメラ抗体あるいは再構成ヒト 抗体の一つの態様として、キメラ抗HM1.24抗体あるいは 再構成ヒト抗HM1.24抗体が挙げられる。以下に、具体例 としてキメラ抗HM1.24抗体及び再構成ヒト抗HM1.24抗体 について詳細に述べる。すなわち、本発明はまた、ヒト 軽(L)鎖定常領域(C領域)、及び抗HM1.24抗 体のL鎖可変(V)領域を含んでなるキメラL鎖、並び にヒト重 (H) 鎖C領域、及び抗HM1. 24抗体のH 30 鎖V領域を含んでなるキメラH鎖を提供する。本発明は また、(1)ヒトL鎖C領域、及び抗HM1. 24抗体 のL鎖V領域を含んでなるL鎖;並びに(2)ヒトH鎖 C領域、及び抗HM1.24抗体のH鎖V領域を含んで なるH鎖;を含んでなるキメラ抗体を提供する。

【0021】本発明はさらに、(1) ヒトL鎖V領域の フレームワーク領域 (FR) 、及び (2) 抗HM1. 2 4 抗体のL鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1. 24抗体の再構成(reshaped)ヒトL鎖V領 域;並びに、(1) ヒトH鎖V領域のFR、及び(2) 抗HM1.24抗体のH鎖V領域のCDR、を含んでな る抗HM1. 24抗体の再構成ヒトH鎖V領域;を提供

【0022】本発明はさらに、(1)ヒトL鎖C領域、 並びに(2)ヒトL鎖FR、及び抗HM1.24抗体の L鎖CDRを含んでなるL鎖V領域、を含んでなる抗H M1. 24 抗体の再構成ヒトL鎖;並びに(1)ヒトH 鎖C領域、並びに(2)ヒトH鎖FR、及び抗HM1. 24抗体のH鎖CDRを含んでなるH鎖V領域、を含ん 【発明が解決しようとする課題】本発明は抗HM1.2 50 でなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖;を提供す

る。

【0023】本発明はまた、

(A) (1) ヒトL鎖C領域、及び(2) ヒトL鎖FR、及び抗HM1. 24抗体のL鎖CDRを含んでなる L鎖V領域、を含んでなるL鎖;並びに

(B) (1) ヒトH鎖C領域、及び(2) ヒトH鎖F
 R、及び抗HM1. 24抗体のH鎖CDRを含んでなる
 H鎖V領域、を含んでなるH鎖;を含んでなる抗HM
 1. 24抗体の再構成ヒト抗体、を提供する。

【0024】本発明はまた、抗HM1.24抗体のL鎖 V領域をコードするDNA及び抗HM1.24抗体のH 鎖V領域をコードするDNAを提供する。本発明はさら に、(1)ヒトL鎖C領域;及び(2)抗HM1.24 抗体のL鎖V領域;を含んでなる、キメラL鎖をコード するDNA;並びに(1)ヒトH鎖C領域;及び(2) 抗HM1.24抗体のH鎖V領域を含んでなる、キメラ H鎖をコードするDNA;を提供する。

【0025】(1) ヒトL鎖V領域のFR、及び(2) 抗HM1.24抗体のL鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトL鎖V領域をコードするDNA;並びに(1) ヒトH鎖V領域のFR、及び(2) 抗HM1.24抗体のH鎖V領域のCDR、を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖V領域をコードするDNA;を提供する。

【0026】本発明はさらに、(1)ヒトL鎖C領域;並びに(2)ヒトL鎖FR、及び抗HM1.24抗体のL鎖CDRを含んでなるL鎖V領域;を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトL鎖をコードするDNA;並びに(1)ヒトH鎖C領域;並びに(2)ヒトH鎖FR、及び抗HM1.24抗体のH鎖CDRを含んでなるH鎖V領域;を含んでなる抗HM1.24抗体の再構成ヒトH鎖をコードするDNA;を提供する。本発明はさらに、上記種々のDNAのいずれかを含んで成るベクターを提供する。本発明はさらに、上記のベクターにより形質転換された宿主細胞を提供する。

【0027】本発明はまた、抗HM1.24抗体のキメラ抗体の製造方法であって、前にキメラL鎖をコードするDNAを含んでなる発現ベクター及び前記H鎖をコードするDNAを含んでなる発現ベクターにより同時形質転換された宿主細胞を培養し、そして目的とする抗体を回収する、段階を含んでなる方法を提供する。本発明はさらに、抗HM1.24抗体の再構成ヒト抗体の製造方法であって、前記再構成ヒト上鎖をコードするDNAを含んでなる発現ベクターにより同時形でするDNAを含んでなる発現ベクターにより同時形で転換された宿主細胞を培養し、そして目的とする抗体を回収する、ことを含んでなる方法を提供する。

【0028】本発明はさらに、前記のキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体を含んで成る医薬組成物、特に骨髄腫治療剤を提供する。本発明はさらに、配列番号:103 に 50

14

示すアミノ酸配列を有するポリペプチドを特異的に認識するキメラ抗体を有効成分として含有する医薬組成物、及び配列番号:103 に示すアミノ酸配列を有するポリペプチドを特異的に認識する再構成ヒト抗体を有効成分として含有する医薬組成物を提供する。医薬組成物としては、特に骨髄腫治療剤を提供する。

[0029]

【発明の実施の形態】

1. キメラ抗体の構築

(1) マウス抗HM1.24モノクローナル抗体のV領域をコードするDNA のクローニング

mRNAの調製

マウス抗HM1. 24モノクローナル抗体のV領域をコードするDNAのクローニングを行うため、回収されたハイブリドーマから公知の方法、例えばグアニジンー超遠心法 (Chirgwin, J. M. ら、Biochemistry、(1979)、18、5294-5299)、AGPC法 (Chomczynski, Pら(1987)、162、156-159)等により全RNAを調製し、mRNA Purification Kit(Pharmacia社製)添付のOligo(dT)-cellulose spun column等によりmRNAを調製する。また、QuickPrepmRNA Purification Kit(Pharmacia社製)を用いることにより、全RNAの抽出操作を経ずに、mRNAの調製を行うこともできる。

【0030】cDNAの調製及び増幅

上記mRNAの調製で得たmRNAから、逆転写酵素を用いてし鎖及びH鎖のV領域におけるcDNAをそれぞれ合成する。し鎖V領域のcDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase FirstーStrandcDNA Synthesis Kitを用いて行う。合成したcDNAの増幅は抗体遺伝子のリーダー配列及びC領域とハイブリダイズする適当なプライマー(例えば配列番号29-39で表される塩基配列を有するMKVプライマー及び配列番号40で表わされる塩基配列を有するMKCプライマー)を用いることが出来る。

【0031】H鎖V領域のcDNAの合成と増幅は、5´ーAmpli FINDER RACE kit (CLONTECH社)を用いた5'ーRACE法(Frohman, M. A. 6 Proc. Natl. Acad. USA 85,8998-9002,1988、Belyavsky, A. 6 Nucleic Acids Res. 17,2919-2932,1989)でPCR(ポリメラーゼ連鎖反応)にて行うことが出来る。上記で合成したcDNAの5´末端にAmpliFINDER Anchorを連結しH鎖V領域の増幅のためのプライマーとして例えばAnchorプライマ

- (配列番号 7 7) 及びマウス H 鎖定常領域 (Cγ領 域) に特異的にハイブリダイズするプライマー (例えば 配列番号42で表される塩基配列を有するMHC2aプ ライマー)を用いることが出来る。

【0032】DNAの精製及び塩基配列の決定 PCR産物について、公知手法に従ってアガロースゲル 電気泳動を行い、目的とするDNA断片を切り出した 後、DNAの回収及び精製を行い、ベクターDNAに連 結する。DNAの精製は、市販のキット(例えばGENECL EAN II: BI0101) を用いて行われる。DNA断片を保持 するためのベクターDNAには公知のもの(例えばpUC1 9、Bluescript等)を用いることができる。

【0033】前記DNAと上記ベクターDNAとを、公 知のライゲーションキット (宝酒造製) を用いて連結さ せ、組換えベクターを得る。次に、得られる組換えベク ターを大腸菌JM109 等に導入した後アンピシリン耐性コ ロニーを選抜し、公知方法に基づいてベクターDNAを 調製する (J. Sambrook, et al., "Molecular Cloning", Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)。目的 とするDNAの塩基配列は、上記ベクターDNAを制限 酵素で消化した後、公知方法(例えばジデオキシ法)に より決定する(J. Sambrook, et al., "Molecular Cloni ng", Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) 。 本発明では、自動塩基配列決定装置 (DNA Sequencer 37 3A; ABI 社) を用いることができる。

【0034】相補性決定領域

H鎖V領域およびL鎖V領域は、抗原結合部位を形成 し、その全般の構造は互いに類似性を有している。すな わち、それぞれ4つのフレームワーク領域(FR)が3 つの超可変領域、すなわち相補性決定領域(CDR)に より連結されている。FRのアミノ酸配列は、比較的よ く保存されているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列 の変異性は極めて高い(Kabat, E. A. ら、「S equence of Proteins of Im munological Interest JUS D ept. Health and Human Ser vices, 1983).

【0035】前記4個のFRの多くの部分は、βーシー ト構造をとり、その結果3個のCDRはループを形成す る。CDRはある場合には β ーシート構造の一部を形成 することもある。3個のCDRはFRによって相互に立 体的に非常に近い位置に保持され、そして対をなす領域 の3個のCDRと共に抗原結合部位を形成する。このよ うな事実に基づき、マウス抗HM1.24モノクローナ ル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabatらにより 作成された抗体のアミノ酸配列のデータベース(「Se quence of Proteins of Imm unological Interest JUS D ept. Health andHuman Serv ices, 1983)にあてはめて、相同性を調べるこ 50 現ベクターとしては、例えばHEFーPMhーgy1

とによりCDR領域を見いだすことが出来る。

【0036】(2) キメラ抗体の発現ベクターの作製 マウスモノクローナル抗体のマウスL鎖及びH鎖V領域 をコードするDNA断片がクローニングされれば、これ らのマウスV領域をヒト抗体定常領域をコードするDN Aと連結して発現させることによってキメラ抗HM1. 24 抗体が得られる。キメラ抗体を作製するための基本 的な方法は、クローニングされたcDNAに存在するマ ウスリーダー配列及びV領域配列を、哺乳類細胞発現べ クター中にすでに存在するヒト抗体C領域をコードする 配列に連結することを含んで成る。あるいは、クローニ ングされた c DNAに存在するマウスリーダー配列及び V領域配列をヒト抗体C領域をコードする配列に連結し た後、哺乳類細胞発現ベクターに連結することを含んで

【0037】ヒト抗体C領域は任意のヒトH鎖C領域お よびヒトL鎖C領域であることができ、例えばヒトH鎖 Cyl、Cy2、Cy3やCy4あるいはL鎖C lやC κを各々挙げることができる。キメラ抗体の製造のため には2種類の発現ベクター、すなわちエンハンサー/プ ロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとで マウスL鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDN Aを含んで成る発現ベクター、並びにエンハンサー/プ ロモーター系のごとき発現制御領域のもとでマウスH鎖 V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを含んで 成る発現ベクターを作製する。次に、これらの発現ベク ターにより哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換 し、そして形質転換された細胞をインビトロ又はインビ ボで培養してキメラ抗体を製造する(例えばWO91-16928).

【0038】あるいは、クローニングされたcDNAに 存在するマウスリーダー配列及びL鎖V領域及びヒトL 鎖C領域をコードするDNA並びにマウスリーダー配列 及びH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNA を単一の発現ベクターに導入し(国際特許出願公開番号 WO94-11523参照)、そして該ベクターを用い て宿主細胞を形質転換し、次にこの形質転換された宿主 をインビボ又はインビトロで培養して目的とするキメラ 抗体を生産させる。

【0039】1)キメラ抗体H鎖の構築

キメラ抗体のH鎖発現ベクターは、マウスH鎖V領域を コードするcDNAを、ヒト抗体のH鎖C領域をコード するゲノムDNAまたはcDNAを含む適当な発現ベク ターに導入することにより得ることが出来る。H鎖C領 域としては例えばCy1、Cy2、Cy3あるいはCy 4が挙げられる。

【0040】<u>Cγ1ゲノムDNAを含むキメラH鎖発現</u> ベクターの構築

H鎖C領域としてCy 1のゲノムDNAを有している発

(国際特許出願公開番号WO92/19759参照) あるいはDHFR-△E-RVh-PM1f (国際特許出願公開番号WO92/19759参照) を用いることが出来る。

【0041】マウスH鎖V領域をコードするcDNAをこれらの発現ベクターに挿入するためには、PCR法により適当な塩基配列を導入することが出来る。例えば、5、一末端に適当な制限酵素の認識配列と、翻訳効率をよくするために開始コドン直前にKozakコンセンサス配列を有するように設計したPCRプライマー、及び、3、一末端に適当な制限酵素の認識配列とゲノムDNAの一次転写産物が正しくスプライスされmRNAとなるためのスプライスドナー部位を有するように設計したPCRプライマーを用いてPCRを行うことで、これら適当な塩基配列を導入する。こうして構築したマウスH鎖V領域をコードするcDNAを適当な制限酵素で処理して、上記発現ベクターに挿入して、CylゲノムDNAを含むキメラH鎖発現ベクターを構築する。

【0042】cDNAキメラH鎖発現ベクターの構築 H鎖C領域としてCylのcDNAを有している発現べ 20 クターは、以下のようにして構築することができる。す. なわち、ヒト型化PM1抗体H鎖V領域およびヒト抗体 H鎖C領域Cy 1のゲノムDNA (N. Takahashi, et a I., Cell 29, 671-679 1982) をコードする発現ベクタ -DHFR-△E-RVh-PM1 f (国際特許出願公 開番号WO92/19759参照)とヒト型化PM1抗 体L鎖V領域およびヒト抗体L鎖κ鎖C領域のゲノムD NAをコードする発現ベクターRVl-PM1a(国際 特許出願公開番号WO92/19759参照)を導入し たCHO細胞からmRNAを調製し、RT-PCR法で ヒト型化PM1抗体H鎖V領域及びヒト抗体H鎖C領域 Cy 1を含む c DNAをクローニングし、適当な動物細 胞発現用ベクターに適当な制限酵素部位を利用すること で連結し構築できる。

【0043】マウスH鎖V領域をコードするcDNAをヒト抗体H鎖C領域Cylを含むcDNAと直接連結するためには、PCR法により適当な塩基配列を導入することが出来る。例えば、5'一末端に適当な制限酵素の認識配列と、翻訳効率をよくするために開始コドン直前にKozakコンセンサス配列を有するように設計したPCRプライマー、及び、3'一末端にH鎖C領域Cylと直接連結するための適当な制限酵素の認識配列を有するように設計したPCRプライマーを用いてPCRを行うことで、これら適当な塩基配列を導入する。

【0044】こうして構築したマウスH鎖V領域をコードする c DNAを適当な制限酵素で処理して、上記H鎖 C領域C γ 1を含む c DNAと連結して、p COS 1 またはp CHO1のごとき発現ベクターに挿入することにより、c DNAキメラH鎖を含む発現ベクターを構築することが出来る。

18

2) キメラ抗体し鎖の構築

キメラ抗体のL鎖発現ベクターは、マウスL鎖V領域をコードするcDNAと、ヒト抗体のL鎖C領域をコードするゲノムDNAまたはcDNAとを連結し、適当な発現ベクターに導入することにより得ることが出来る。L鎖C領域としては例えば κ 鎖あるいは λ 鎖が挙げられる。

【0045】<u>c DNAキメラL鎖κ鎖発現ベクターの構</u> 築

マウスL鎖V領域をコードする c DNAを含む発現ベクターを構築するためには、PCR法により適当な塩基配列を導入することが出来る。例えば、5'ー末端に適当な制限酵素の認識配列と、翻訳効率をよくするためのK o z a k コンセンサス配列を有するように設計したPC Rプライマー、及び、3'ー末端に適当な制限酵素の認識配列を有するように設計したPCRプライマーを用いてPCRを行うことで、これら適当な塩基配列を導入する。

【0046】マウスL鎖V領域と連結させるためのヒト L鎖 κ 鎖C領域は、例えばゲノムDNAを含むHEFー PM1k-gk(国際特許出願公開番号WO92/19 759参照)から構築することが出来る。PCR法にて L鎖 κ 鎖C領域をコードするDNAの5'一末端および 3'一末端に適当な制限酵素の認識配列を導入し、上記 のようにして構築したマウスL鎖V領域とL鎖 κ 鎖C領域を連結し、PCOS1またはPCHO1のごとき発現 ベクターに挿入することにより、cDNAキメラ抗体L 鎖 κ 鎖の発現ベクターを構築することが出来る。

【0047】2. 再構成ヒト抗体の作製

(1) 再構成ヒト抗HM1.24抗体V領域の設計マウスモノクローナル抗体のCDRがヒト抗体に移植されている再構成ヒト抗体を作製するためには、マウスモノクローナル抗体のFRとヒト抗体のFRとの間に高い相同性が存在することが望ましい。従って、マウス抗HM1.24抗体のL鎖及びH鎖のV領域を、Protein Data Bankを用いて構造が解明されているすべての既知抗体のV領域と比較する。

【0048】マウス抗HM1.24抗体のL鎖V領域はヒト抗体L鎖V領域のサブグループIV(HSGIV)のコンセンサス配列に最も類似しており、66.4%の相同性が存在する。一方、HSGI、HSGII、HSGII、HSGIIとはそれぞれ56.9%、55.8%、61.5%の相同性を示す。マウス抗HM1.24抗体のL鎖V領域は既知ヒト抗体L鎖V領域との比較において、ヒト抗体L鎖V領域のサブグループIの一つであるヒト抗体REIのL鎖V領域に67.0%の相同性を示す。従って、再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域の作製のための出発材料としてREIのFRを使用した。

【0049】再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域 50 のバージョンaを設計した。このバージョンにおいて

は、ヒト抗体FRは再構成ヒトCAMPATH-1H抗体中に存在するREIに基くFR(Riechmann, L. ら、Nature 322, 21-25, (1988)を参照、国際特許出願公開番号WO92-19759に記載の再構成ヒトPM-1抗体のL鎖V領域のバージョンaに含まれるFR)と同一であり、そしてマウスCDRはマウス抗HM1.24抗体のL鎖V領域中のCDRと同一とした。

【0050】マウス抗HM1.24抗体のH鎖V領域はヒト抗体H鎖V領域のHSGIのコンセンサス配列に最 10も類似しており、54.7%の相同性が存在する。一方、HSGII、HSGIIIとはそれぞれ34.6%、48.1%の相同性を示す。マウス抗HM1.24抗体のH鎖V領域は既知のヒト抗体H鎖V領域との比較において、FR1からFR3までは、ヒト抗体H鎖V領域のサブグループIの一つであるヒト抗体HG3のH鎖V領域(Rechavi, G. S、Proc. Nat. Acad. Sci. USA80, 855-859) に非常に類似しており、67.3%の相同性を示す。

【0051】このため、ヒト抗体HG3のFRを、再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域の作製のための出発材料として用いた。しかしながら、ヒト抗体HG3のFR4のアミノ酸配列は記述されていないために、FR4に関してはマウス抗HM1.24抗体のH鎖のFR4と最も高い相同性を示すヒト抗体JH6(Ravetch,J.V.ら、Cell,27,583-591)のFR4のアミノ酸配列を用いた。JH6のFR4は一つのアミノ酸を除いてマウス抗HM1.24抗体のH鎖のFR4と同一のアミノ酸配列を有する。

【0052】再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域の第一のバージョンaにおいて、ヒトFR1中の30位およびヒトFR3中の71位のアミノ酸をマウス抗HM1.24抗体のアミノ酸と同一とした以外、FR1からFR3まではヒト抗体HG3のFR1からFR3と同一であり、そしてCDRはマウス抗HM1.24抗体のH鎖V領域中のCDRと同一とした。

【0053】 (2) 再構成ヒト抗HM1. 24抗体L鎖 V領域の作製

再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖を、PCR法によるCDRグラフティングにより作製する。この方法を図4に模式的に示す。ヒト抗体REI由来のFRを有する再構成ヒト抗HM1.24抗体(バージョンa)作製のために8個のPCRプライマーを使用する。外部プライマーA(配列番号:47)及びH(配列番号:48)は、HEF発現ベクターHEF-VL-gκのDNA配列とハイブリダイズするように設計する。

【0054】CDRーグラフティングプライマーL1S (配列番号:49)、L2S(配列番号:50)及びL 3S(配列番号:51)はセンスDNA配列を有する。 CDRーグラフティングプライマーL1A(配列番号: 52)、L2A(配列番号:53)及びL3A(配列番号:54)はアンチーセンスDNA配列を有し、そしてそれぞれプライマーL1S、L2S及びL3Sの5´ー末端のDNA配列に対する相補的DNA配列(20~23bp)を有する。

【0055】第一PCR段階において4つの反応A-L1A、L1S-L2A、L2S-L3A、及びL3S-Hを行い、そして各PCR生成物を精製する。第一PCRからの4つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせる(WO92-19759参照)。次に、外部プライマーA及びHを加えて、再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域をコードする全長DNAを増幅する(第2PCR)。前記PCRにおいては、ヒト抗体REIからのFRに基く再構成ヒトONS-M21抗体L鎖V領域バージョンaをコードするプラスミドHEF-RVL-M21a(国際特許出願公開番号WO95-14041を参照)を鋳型として用いることができる。

【0056】第一PCR段階においては、鋳型DNA、 及び各プライマーを用いる。PCR生成物A-L1A (2 1 5 bp) L1 S-L2 A (9 8 bp) L2 S-L3A (140bp) 及びL3S-H (151bp) を1.5 %低融点アガロースゲルを用いて精製し、第二PCRで アッセンブリする。第二PCRにおいては、各第一PC Rの生成物及び各外部プライマー(A及びH)を用い る。第二PCRにより生じた516bpのDNA断片を 1. 5%低融点アガロースゲルで精製し、BamHI及 びHindIII で消化し、得られたDNA断片をHEF 発現ベクターHEF-VL-gェにクローニングする。 DNA配列決定の後、再構成ヒト抗HM1. 24抗体L 鎖V領域の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片 を含むプラスミドをHEF-RVLa-AHM-gκと 命名した。本プラスミドHEF-RVLa-AHM-g κに含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列 を配列番号:9に示す。

【0057】再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域のバージョンbを、PCRを用いる変異誘発法によって作製することができる。変異原プライマーFTY-1 (配列番号:55) およびFTY-2 (配列番号:5406) は、71位のフェニルアラニンがチロシンに変異するように設計する。プラスミドHEF-RVLa-AHM-gκを鋳型とし、上記プライマーを用いて増幅した後、最終生成物を精製し、BamHIおよびHindIIで消化し、得られたDNA断片をHEF発現ベクターHEF-VL-gκにクローニングし、プラスミドHEF-RVLb-AHM-gκを得る。本プラスミドHEF-RVLb-AHM-gκに含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:10に示す。

【0058】(3)再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖 50 V領域の作製

30

3-1. 再構成ヒト抗HM1. 2 4 抗体H鎖 V 領域バージョン a - e の作製

再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域をコードするDNAを次の様にして設計することができる。ヒト抗体HG3のFR1~3およびヒト抗体JH6のFR4をコードするDNA配列を、マウス抗HM1.24抗体H鎖V領域のCDRをコードするDNA配列とつなげることにより、再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域をコードする全長DNAを設計する。次に、このDNA配列のそれぞれ5′ー側及び3′ー側にHindIII認識部位/KOZAKコンセンサス配列及びBamHI認識部位/スプライスドナー配列を付加して、HEF発現ベクターに挿入できるようにする。

【0059】こうして設計したDNA配列を4個のオリゴヌクレオチドに分け、そして次に、これらのオリゴヌクレオチドのアセンブリーを妨害する可能性のあるオリゴヌクレオチド中の二次構造についてコンピューター解析する。4個のオリゴヌクレオチド配列RVH1~RVH4を配列番号:57~60に示す。これらのオリゴヌクレオチドは119~144塩基の長さを有し、25~26bpのオーバラップ領域を有する。オリゴヌクレオチドの内のRVH2(配列番号:58)、RVH4(配列番号:60)はセンスDNA配列を有し、そして他のRVH1(配列番号:57)、RVH3(配列番号:59)はアンチセンスDNA配列を有する。これら4個のオリゴヌクレオチドのPCR法によるアセンブリーの方法を図に示す(図5参照)。

【0060】4種のオリゴヌクレオチド並びにRHP1(配列番号:60)及びRHP2(配列番号:62)を外部プライマーとして用い、PCRを行う。増幅した438bpのDNA断片を精製し、HindIII及びBamHIにより消化し、そして次にHEF発現ベクターHEFーVHーgy1にクローニングする。DNA配列決定の後、正しいH鎖V領域のアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをHEFーRVHaーAHMーgy1と命名した。本プラスミドHEFーRVHaーAHMーgy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:11に示す。

【0061】再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域の各バージョンb、c、d、eを以下のようにして作製する。なお、再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域のバージョンb以降の各バージョンを作製する際、置換するアミノ酸残基の抗体分子中での位置を推察するために、マウス抗HM1.24抗体V領域の立体構造モデルを構築することができる。バージョンbは、変異原プライマーとして66位のアルギニンがリジンに変異するように設計したBS(配列番号:63)およびBA(配列番号:64)を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gγ1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-RVHb-AHM-gγ1を得

る。本プラスミド $HEF-RVHb-AHM-g\gamma1$ に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号: 12に示す。

【0062】バージョンcは、変異原プライマーとして 73位のトレオニンがリジンに変異するように設計した CS(配列番号:65)およびCA(配列番号:66) を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gγ1 を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミ ドHEF-RVHc-AHM-gylを得る。本プラス ミドHEF-RVHc-AHM-gylに含まれるH鎖 V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:13 に示す。バージョンdは、変異原プライマーとして66 位のアルギニンがリジンに、73位のトレオニンがリジ ンに変異するように設計したDS(配列番号:67)お よびDA(配列番号:68)を用い、プラスミドHEF -RVHa-AHM-gylを鋳型DNAとしてプラス ミドHEF-RVHd-AHM-gγ1を得る。本プラ スミドHEF-RVHd-AHM-gγ1に含まれるH 鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:1 4 に示す。

【0063】バージョンeは、変異原プライマーとして67位のバリンがアラニンに、69位のメチオニンがロイシンに変異するように設計したES(配列番号:69)およびEA(配列番号:70)を用い、プラスミドHEF-RVHe-AHM-gγ1を得る。本プラスミドHEF-RVHe-AHM-gγ1を得る。本プラスミドHEF-RVHe-AHM-gγ1に含まれるH鎖V領域に含まれるアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:15に示す。

【0064】3-2. H鎖ハイブリッドV領域の作製H鎖ハイブリッドV領域を構築することにより、ヒト型化抗体V領域のどのFRが、ヒト型化抗体の結合活性および結合阻害活性に寄与するかを調べることができる。構築した2種類のうち、1つはFR1とFR2のアミノ酸配列がマウス抗HM1.24抗体由来であり、FR3とFR4のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域のバージョンa由来となるもの(マウス・ヒトハイブリッド抗HM1.24抗体)、もう1つはFR1とFR2のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24のH鎖V領域のバージョンa由来であり、FR3とFR4のアミノ酸配列がマウス抗HM1.24抗体由来となるもの(ヒト・マウスハイブリッド抗HM1.24抗体)である。CDR領域のアミノ酸配列はすべてマウス抗HM1.24抗体由来である。

【0065】2種のH鎖ハイブリッドV領域はPCR法により作製する。この方法を図6及び7に模式的に示す。2種のH鎖ハイブリッドV領域作製のために4種のプライマーを使用することができる。外部プライマーa(配列番号:71)及びh(配列番号:72)は、HE50F発現ベクターHEF-VH-gγ1のDNA配列とハ

イブリダイズするように設計される。H鎖ハイブリッド 作製プライマーHYS(配列番号:73)はセンスDN A配列を有し、H鎖ハイブリッドプライマーHYA(配 列番号: 74) はアンチセンスDNA配列を有しそして たがいに相補的なDNA配列となるよう設計される。

【0066】FR1とFR2のアミノ酸配列がマウス抗 HM1. 24抗体由来であり、FR3とFR4のアミノ 酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域の バージョンa由来となるH鎖ハイブリッドV領域の作製 のために、第一PCR段階においてプラスミドHEF-1. 24 Η - gγ1を鋳型とし外部プライマーαとH鎖 ハイブリッドプライマーHYAを用いたPCRと、プラ スミドHEF-RVHa-AHM-gァ1を鋳型としH 鎖ハイブリッドプライマーHYSと外部プライマーhを 用いたPCRを行い、そして各PCR産物を精製する。

【0067】第一PCRからの2つのPCR精製物をそ れら自体の相補性によりアッセンブリさせる(国際特許 出願公開番号WO92-19759参照)。次に、外部 プライマーa及びhを加えて、FR1とFR2のアミノ 酸配列がマウス抗HM1. 24抗体由来であり、FR3 とFR4のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗 体のH鎖V領域のバージョンa由来となるH鎖ハイブリ ッドV領域をコードする全長DNAを第二PCR段階で 増幅する。

【0068】FR1とFR2のアミノ酸配列が再構成ヒ ト抗HM1.24抗体のH鎖V領域のバージョンa由来 であり、FR3とFR4のアミノ酸配列がマウス抗HM 1.24抗体由来となるH鎖ハイブリッドV領域の作製 のために、第一PCR段階においてプラスミドHEF-RVHa-AHM-gylを鋳型とし外部プライマーa とH鎖ハイブリッドプライマーHYAを用いたPCR と、プラスミドHEF-1. 24H-gγ 1を鋳型とし H鎖ハイブリッドプライマーHYSと外部プライマーh を用いたPCRを行い、そして各PCR産物を精製す

【0069】第一PCRからの2つのPCR精製物をそ れら自体の相補性によりアッセンブリさせる(国際特許 出願公開番号WO92-19759参照)。次に、外部 プライマーa及びhを加えて、FR1とFR2のアミノ 酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域の バージョン a 由来であり、FR3とFR4のアミノ酸配 列がマウス抗HM1.24抗体由来となるH鎖ハイブリ ッドV領域をコードする全長DNAを第二PCR段階で 増幅する。

【0070】第一PCR、PCR産物の精製、アッセン ブリ、第二PCR、及びHEF発現ベクターHEF-V H-gy1へのクローニングの方法は実施例9. 再構成 ヒトHM1.24抗体L鎖V領域の作製に示す方法に準 じ行うことができる。DNA配列決定の後、FR1とF R2のアミノ酸配列がマウス抗HM1.24抗体由来で 50 示す。バージョンiは、変異原プライマーとして83位

あり、FR3とFR4のアミノ酸配列が再構成ヒト抗H M1. 24抗体のH鎖V領域のバージョンa由来となる H鎖ハイブリッドV領域の正しいアミノ酸配列をコード するDNA断片を含むプラスミドをHEF-MH-RV H-AHM-gy1と命名した。

【0071】本プラスミドHEF-MH-RVH-AH M-gγlに含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列及び塩 基配列を配列番号: 75に示す。また、FR1とFR2 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1. 24抗体由来で あり、FR3とFR4のアミノ酸配列がマウス抗HM 1. 24抗体のH鎖V領域のバージョンa由来となるH 鎖ハイブリッドV領域の正しいアミノ酸配列をコードす るDNA断片を含むプラスミドをHEF-HM-RVH -AHM-gγ1と命名した。本プラスミドHEF-H M-RVH-AHM-gγ1に含まれるH鎖V領域のア ミノ酸配列及び塩基配列を配列番号:76に示す。

【0072】3-3. 再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖 V領域バージョン f~sの作製

再構成ヒト抗HM1. 24抗体H鎖V領域の各バージョ $\nu f, g, h, i, j, k, l, m, n, o, p, q$ r及びsを以下のようにして作製する。なお、再構成す るヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域のバージョンf以 降の各バージョンを作製する際、置換するアミノ酸残基 の抗体分子中での位置を推察するために、前記の通りマ ウス抗HM1.24抗体V領域の立体構造モデルを構築 することができる。

【0073】バージョンfは、変異原プライマーとして 75位のトレオニンがセリンに、78位のバリンがアラ ニンに変異するように設計したFS (配列番号:78) およびFA (配列番号: 79) を用い、プラスミドHE F-RVHe-AHM-gγ1を鋳型DNAとして、P CR法により増幅し、プラスミドHEF-RVHf-A HM-gγ1を得る。本プラスミドHEF-RVHf-AHM-gγlに含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列お よび塩基配列を配列番号:16に示す。

【0074】バージョンgは、変異原プライマーとして 40位のアラニンがアルギニンに変異するように設計し たGS(配列番号:80)およびGA(配列番号:8 1) を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-g v1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-R VHg-AHM-gγlを得る。本プラスミドHEF-RVHg-AHM-gylに含まれるH鎖V領域のアミ ノ酸配列および塩基配列を配列番号:17に示す。

【0075】バージョンhは、変異原プライマーとして FSおよびFAを用い、プラスミドHEF-RVHb-AHM-gylを鋳型DNAとして増幅し、プラスミド HEF-RVHh-AHM-gylを得る。本プラスミ ドHEF-RVHh-AHM-gy1に含まれるH鎖V 領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:18に

のアルギニンがアラニンに、84位のセリンがフェニルアラニンに変異するように設計したIS(配列番号:82)およびIA(配列番号:83)を用い、プラスミドHEF-RVHi-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHi-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHi-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:19に示す。

【0076】バージョンjは、変異原プライマーとして66位のアルギニンがリジンに変異するように設計したJS(配列番号:84)とJA(配列番号:85)を用い、プラスミドHEF-RVHf-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHj-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHj-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:20に示す。

【0077】バージョンkは、変異原プライマーとして81位のグルタミン酸がグルタミンに変異するように設計したKS(配列番号:86)およびKA(配列番号:87)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHk-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHk-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:21に示す。

【0078】バージョン1は、変異原プライマーとして81位のグルタミン酸がグルタミンに、82B位のセリンがイソロイシンに変異するように設計したLS(配列番号:88)およびLA(配列番号:89)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHMーgy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVH1-AHMーgy1を得る。本プラスミドHEF-RVH1-AHMーgy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:22に示す。

【0079】バージョンmは、変異原プライマーとして81位のグルタミン酸がグルタミンに、82bのセリンがイソロイシンに、87位のトレオニンがセリンに変異するように設計したMS(配列番号:90)とMA(配列番号:91)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHm-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHm-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:23に示す。

【0080】バージョンnは、変異原プライマーとして82B位のセリンがイソロイシンに変異するように設計したNS(配列番号:92)およびNA(配列番号:93)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gγ1を鋳型DNAとしてプラスミドHEF-RVHn-AHM-gγ1を得る。本プラスミドHEF-RVHn

 $-AHM-g\gamma$ 1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号: 24 に示す。

【0081】バージョンのは変異原プライマーとして87位のトレオニンがセリンに変異するように設計したOS(配列番号:94)およびOA(配列番号:95)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1を鋳型DNAとしてプラスミドHEF-RVHの-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHの-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:25に示す。

【0082】バージョンpは、変異原プライマーとして78位のバリンがアラニンに変異するように設計したPS(配列番号:96)およびPA(配列番号:97)を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-RVHp-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHp-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:26に示す。

【0083】バージョンqは、変異原プライマーとして75位のトレオニンがセリンに変異するように設計したQS(配列番号:98)およびQA(配列番号:99)を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM- $g_{\gamma}1$ を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-RVHq-AHM- $g_{\gamma}1$ を得る。本プラスミドHEF-RVHq-AHM- $g_{\gamma}1$ に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:27に示す。

【0084】バージョンrは、変異原プライマーとして CS(配列番号:65)およびCA(配列番号:66) を用い、プラスミドHEF-RVHp-AHM-gy1 を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミ ドHEF-RVHr-AHM-gy1を得る。本プラス ミドHEF-RVHr-AHM-gy1に含まれるH鎖 V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:28 に示す。

【0085】バージョンsは、変異原プライマーとして69位のメチオニンがイソロイシンに変異するように設計した変異原プライマーSS(配列番号:100)および変異原プライマーSA(配列番号:101)を用い、プラスミドHEF-RVHs-AHM-gy1を鋳型DNAとして、プラスミドHEF-RVHs-AHM-gy1を得る。本プラスミドHEF-RVHs-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号102に示す。なお、作製したL鎖V領域のアミノ酸配列を表1に示し、H鎖V領域のアミノ酸配列を表2~4に示す。

[0086]

【表1】

<u>表 1</u>

L鎖V領域のアミノ酸配列

		FR1 CDR1 FR2
AHM HuSG RBI RVLa RVLb	1	1 2 3 4 12345678901234567890123 45678901234 567890123456789 DIVMTQSHKPMSTSVGDRVSITC KASQDVNTAVA WYQQKPGKSPKLLIY DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITC WYQQKPGKAPKLLIY DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITC WYQQKPGKAPKLLIY
AHM HuSG REI RVLa RVLb	1	CDR2 FR3 5 6 7 8 0123456 7890123456789012345678 SASNRYT GVPDRITGSGSGTDFTFTISSVQABDLALYYC GVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYC GVPSRFSGSGSGTDFTFTISSLQPEDIATYYC
AHM HuSG REI RVLa RVLb	I	CDR3 FR4 9 10 901234567 8901234567 QQHYSTPPT PGSGTKLBIK PGQGTKYBIK PGQGTKYBIK

[0087]

【表2】

表__

H鎖V領域のアミノ酸配列(1)

	FR1	CDR1	FR2
	1 2 3	10045	4
4 4137	123456789012345678901234567890	12345 PYWMQ	67890123456789 WVKORPGOGLEWIG
AHM	QVQLQQSGABLARPGASVKLSCKASGYTFT	Linus	WVROAPGXGLDWVG
KuSGI	EVOLVOSGADVKKPGXSVXVSCKASGYTFS		
HG3	QVQLVQSGABVKKPGASVKVSCKASGYTFN		WVRQAPGQGLEWMG
RVHa	T		
RVHb	T		
RVHc	T		
RVHd	T		
RVHe	T	-	
RVHf	T		
RVHg			R
RVHh	<u>Ť</u>		
RVHi	T		
	T		
RVHj			
RVHk	T		
RVH1	<u>T</u>		
RVHo	<u>T</u>		
RVHn	T		
RVHo	T		
RVHp	T		
RVHa	T		
RVHr	T		
RVHs	Ť		
14 4 17 12	•		

[0088]

【表3】

表 3

H鎖V領域のアミノ酸配列(2)

CDR2 PK3 8 9 7 8 9 012A3456789012345 67890123456789012ABC34567890	1234 YCAR
	1234 YCAR
012A3456789012345 67890123456789012ABC34567890	YCAR
AUM SIEPCHCHTRYSOKPKG KATLTADKSSSTAYMULSILAFEUSAVI	
HUSC I RVTXTXDXSXNTAYMELSSLRSEDTAVY	YCAR
HG3 RVTMTRDTSTSTVYMELSSLRSEDTAVY	YCAR
DVII.	
DVIII KA	-
DVII.	
Date 1	
Dam	
DVII.6	
Dyug	
DVU6 KAS-A	
DVV:AF KAS-AAF	
DVU: KA-L-AS-A	
DVU, KAS-AQ	
DVU1 KAS-A-QI	
DVUmKKKKK	
RVHn KASA[
RVH0SASA	
RVHDAAA	
RVHQ	
RVHrA-KA	
RVHsA	

【0089】 【表4】

表 4

H鎖V領域のアミノ酸配列 (3)

	CDR3	FR4
	10	11
	57890ABJK12	34567890123
AHM	GLRRGGYYFDY	WGQGTTLTVSS
HuSGI		WGQGTLVTVSS
JH6		WGQGTTVTVSS
RVHa		
RVHb		
RVHc		
RVHd		
RVHe		
RVHf		
RVHg		
RVHh		
RVHi		
RVHj		
RVHk		
RVH1		
RVHm		
RVIIn		
RVHo		
RVAp RVAa		
RVHq RVHr		
RVHs		
4112		

【0090】3.キメラ抗体及び再構成ヒト抗体の製造キメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体の製造のためには、前記のようなそれぞれ2種類の発現ベクター、すなわちエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとでマウスH鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクター、並びにエンハンサー/プロモーター系のごとき発現制御領域による制御のもとでヒト型化H鎖V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNAを含んで成る発現ベクター、並びにエンハン

サー/プロモーター系のごとき発現制御領域のもとでヒ 20 ト型化L鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDN Aを含んで成る発現ベクターを作製する。

【0091】次に、これらの発現ベクターにより哺乳類細胞のごとき宿主細胞を同時形質転換し、そして形質転換された細胞をインビトロ又はインビボで培養してキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体を製造する(例えば国際特許出願公開番号WO91-16928)。また、ヤギなどの哺乳動物に抗体遺伝子を導入してトランスジェニック動物を作製し、その乳汁等からキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体を得ることができる。

30 【0092】また、H鎖V領域及びH鎖C領域ならびに L鎖V領域及びL鎖C領域を単一ベクターに連結し、適 当な宿主細胞を形質転換し、抗体を産生させることがで きる。すなわち、キメラ抗体の発現には、クローニング されたcDNAに存在するマウスリーダー配列及びH鎖 V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNA並びにマ ウスリーダー配列及びL鎖V領域及びヒトL鎖C領域を コードするDNAを単一の発現ベクターに導入する(国 際特許出願公開番号WO94-11523参照)。

【0093】再構成ヒト抗体の発現には、ヒト型化H鎖 V領域及びヒトH鎖C領域をコードするDNA並びにヒト型化L鎖V領域及びヒトL鎖C領域をコードするDNAを単一の発現ベクターに導入する(国際特許出願公開番号WO94-11523参照)。そして該ベクターを用いて宿主細胞を形質転換し、次にこの形質転換された宿主をインビボ又はインビトロで培養して目的とするキメラ抗体または再構成ヒト抗体を生産させる。以上のようにして目的とするキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体をコードする遺伝子で形質転換した形質転換体を培養し、産生したキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体 30 胞内または細胞外から分離し均一にまで精製することが

できる。

【0094】なお、本発明の目的蛋白質であるキメラ抗 体あるいは再構成ヒト抗体の分離・精製を、アフィニテ ィーカラムを用いて行うことができる。例えば、プロテ インAを用いたカラムとして、HyperD, PORO S. SepharoseF. F. 等が挙げられる。ま た、その他に、通常の蛋白質で用いられる分離・精製方 法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例 えば各種クロマトグラフィー、限外濾過、塩折、透析等 を適宜選択、組合せれば、キメラ抗体あるいは再構成ヒ ト抗体は分離・精製することができる。

【0095】本発明のキメラ抗HM1.24抗体又は再 構成ヒト抗HM1.24抗体の製造のために任意の発現 系、例えば真核細胞、例えば動物細胞、例えば樹立され た哺乳類細胞系、昆虫細胞系、真糸状菌細胞、及び酵母 細胞、並びに原核細胞、例えば細菌細胞、例えば大腸菌 細胞等を使用することができる。好ましくは、本発明の キメラ抗体又は再構成ヒト抗体は哺乳類細胞、例えばC OS細胞、CHO細胞Hela細胞、Vero細胞、ミ エローマ細胞又はBHK細胞中で発現される。

【0096】これらの場合、哺乳類細胞での発現のため に有用な常用のプロモーターを用いることができる。例 ぇば、ヒト・サイトメガロウィルス前期 (human cytomegalovirus immediate early; HCMV) プロモーターを使用するのが 好ましい。HCMVプロモーターを含有する発現ベクタ -の例には、HCMV-VH-HCγ1, HCMV-V L-HCκ等であって、pSV2neoに由来するもの (国際特許出願公開番号WO92-19759) が含ま れる。

【0097】また、その他に、本発明のために用いるこ とのできる哺乳動物細胞における遺伝子発現のプロモー **ターとしてはレトロウイルス、ポリオーマウイルス、ア** デノウイルス、シミアンウイルス40(SV40)など のウイルスプロモーターやヒト・ポリペプチド・チェー ν・エロンゲーション・ファクター1α (HEF-1) α) などの哺乳動物細胞由来のプロモーターを用いれば よい。例えばSV40のプロモーターを使用する場合 は、Mulliganらの方法(Nature 277 108 (1979))、また、HEF-1 α プロモー ターを使用する場合は、Mizushima, S. らの 方法 (Nucleic Acids Researc h, 18, 5322, 1990) に従えば容易に実施す ることができる。

【0098】複製起原としては、SV40、ポリオーマ ゥイルス、アデノウイルス、牛パピローマウイルス (B PV) 等の由来のものを用いることができ、さらに宿主 細胞系中での遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクター は選択マーカーとして、アミノグリコシドホスホトラン スフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (T 50

K) 遺伝子、大腸菌キサンチンーグアニンホスホリボシ ルトランスフェラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒド 口葉酸還元酵素 (DHFR) 遺伝子等を含むことができ

【0099】4.キメラ抗体及びヒト型化抗体の結合阻 害活性

(1) 抗体の濃度測定

精製抗体の濃度の測定は、ELISA または吸光度の測定に より行う。抗体濃度測定のためのELISAプレートを 次のようにして調製する。ELISA用96穴プレート (例えばMaxisorp, NUNC)の各穴を例 えば1μg/mlの濃度に調製したヤギ抗ヒトΙgG抗 体100μ1を固相化する。

【0 1 0 0】 1 0 0 μ l の希釈バッファー(例えば 5 0 mM Tris-HCl, 1mMMgCl2, 0.15 M NaCl, 0.05% Tween 20, 0.02 %NaN3、1% 牛血清アルブミン(BSA)、pH 8. 1) でブロッキングの後、キメラ抗体、ハイブリッ ド抗体または再構成ヒト抗体を発現させた細胞の培養上 清、例えばCOS細胞又はCHO細胞の培養上清あるい 20 は精製キメラ抗体、ハイブリッド抗体または再構成ヒト 抗体を段階希釈して各穴に加え、次にアルカリフォスフ ァターゼ結合ヤギ抗ヒトIgG抗体100μlを加え、 lmg/mlの基質溶液 (Sigmal04、p-二ト ロフェニルリン酸、SIGMA) を加え、次に405n mでの吸光度をmicroplate reader (Bio Rad)で測定する。 濃度測定のスタンダー FELT, EligGik (The Binding Site)を用いることができる。精製抗体の濃度は、 280 nmの吸光度を測定し、1mg/mlを1.35 ODとして算出する。

【0101】(2)抗原結合活性

抗原結合活性の測定は、ヒト羊膜細胞株WISH(AT CCCCL25)を用いたCell-ELISAで行う ことができる。Cell-ELISAプレートは次のよ うにして調製する。96穴プレートに10%ウシ胎児血 清を含有するPRMI1640培地により適切な濃度に 調製したWISH細胞を加え、一晩培養した後、PBS (-) で2回洗浄後0.1%グルタルアルデヒド (ナカ ライテスク社製)にて固定する。

【0102】ブロッキングの後、キメラ抗HM1.24 抗体、ハイブリッド抗HM1.24抗体または再構成ヒ ト抗HM1.24抗体を発現させた細胞、例えばCOS 細胞やCHO細胞の培養上清、あるいは精製したキメラ 抗HM1. 24抗体、ハイブリッド抗HM1. 24抗体 または再構成ヒト抗HM1. 24抗体を段階希釈して各 穴に100μ1加え、室温にて2時間インキュベーショ ンおよび洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識ウサギ抗ヒト I g G 抗体(DAKO社製)を加える。室温にて1時間 インキュベーションおよび洗浄の後、基質溶液を加えイ

ンキュベーションする。次いで、6 N硫酸50μlで反応を停止させ、MICROPLATE READER Model 3550 (Bio-Rad社製)を用いて490nmでの吸光度を測定する。

【0103】(3)結合阻害活性の測定

ビオチン標識マウス抗HM1.24抗体による結合阻害活性は、ヒト羊膜細胞株WISH(ATCCCCL25)を用いたCell-ELISAで行うことができる。Cell-ELISAプレートは上記(2)に従い調製できる。96穴プレートに10%ウシ胎児血清を含有するRPMI1640培地により適切な濃度に調製したWISH細胞を加え、一晩培養した後、PBS(一)で2回洗浄後0.1%グルタルアルデヒド(ナカライテスク社製)にて固定する。

【0104】ブロッキングの後、キメラ抗HM1.24 抗体、ハイブリッド抗HM1.24抗体または再構成ヒト抗HM1.24抗体を発現させた細胞、例えばCOS 細胞やCHO細胞の培養上清、あるいは精製したキメラ 抗HM1.24抗体、ハイブリッド抗HM1.24抗体 または再構成ヒト抗HM1.24抗体を段階希釈して各 穴に50μ1加え、同時に2μg/m1のビチオン標識 マウス抗HM1.24抗体50μ1を添加し、室温にて 2時間インキュベーションおよび洗浄の後、ペルオキシ ダーゼ標識ウサギ抗ヒトIgG抗体(DAKO社製)を 加える。室温にて1時間インキュベーションした後洗浄 し、基質溶液を加えインキュベーションした後6N硫酸 50μ1で反応を停止させ、MICROPLATE R EADER Model 3550(Bio-Rad社 製)用いて490nmでの吸光度を測定する。

【0105】ADCC活性の測定

本発明のキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体のADCC 活性は、次のようにして測定することができる。まず、ヒトの抹消血や骨髄より比重遠心法で単核球を分離し、エフェクター細胞として調製する。また、ヒト骨髄腫細胞、例えば、RPMI 8226細胞(ATCC CC L 155)を51Crにより標識して、標的細胞として調製する。次いで、標識した標的細胞にADCC活性を測定するキメラ抗体あるいは再構成ヒト抗体を加えインキュベートし、その後、標的細胞に対し適切な比のエフェクター細胞を加えインキュベートする。

【0106】インキュベートした後上清をとり、ガンマカウンターで放射活性を測定する。その際、最大遊離放射能測定用に1%のNP-40を用いることができる。細胞障害活性(%)は、(A-C)/(B-C)×100で計算することができる。なお、Aは抗体存在下において遊離された放射活性(cpm)、BはNP-40による遊離された放射活性(cpm)、およびCは抗体を含まず培養液のみで遊離された放射活性(cpm)である。また、抗体C領域にADCC活性あるいはCDC活性を期待する場合、抗体C領域としてヒトCy1、ヒト

34

Cy3を用いることができる。さらに、抗体と領域のアミノ酸を一部付加、改変、修飾することにより、より強力なADCC活性あるいはCDC活性を誘導することができる。

【0107】例えば、アミノ酸置換によるIgGのIg M様ポリマー化 (Smith, R. I. F.& Morrison, S.L. BI O/TECHNOLOGY(1994)12、683-688)、アミノ酸付加によ るIgGのIgM様ポリマー化 (Smith, R. I. F. et a I., J. Immunol. (1995)154, 2226-2236) 、L鎖をコード する遺伝子の直列連結での発現 (Shuford, W.et al., Sc ience(1991)252,724-727)、アミノ酸置換による I g G の二量体化 (Caron, P.C.et al., J.Exp.Med.(1992)17 6, 1191-1195 Shopes, B.J. Immunology (1992) 148, 29 18-2922) 、化学的修飾による I g G の二量体化 (Wolf f, E.A.et al., Cancer Res. (1993)53, 2560-2565)およ び抗体ヒンジ領域のアミノ酸改変によるエフェクター機 能の導入(Norderhaug, L.et al., Eur.J.Immunol.(199 1)21,2379-2384)が挙げられる。これらは、プラマー を使用したオリゴマー部位特異的変異導入法、制限酵素 切断部位を利用した塩基配列の付加、共有結合をもたら す化学修飾剤を使用することによって達成される。

【0108】骨髓腫体内診断薬

本発明のキメラ抗HM1.24抗体あるいは再構成ヒト抗HM1.24抗体は、ラジオアイソトープ等の標識化合物と結合させることにより、骨髄腫体内診断薬として用いることができる。さらには、キメラ抗HM1.24抗体あるいは再構成ヒト抗HM1.24抗体の断片、例えばFab、F(ab')2、FvまたはH鎖とL鎖のFvを適当なリンカーで連結させたシングルチェインFv(scFv)とラジオアイソトープ等の標識化合物を結合させたものも、同様に骨髄腫体内診断薬として用いることができる。

【0109】具体的には、これら抗体の断片は、これら抗体の断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ベクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させるか、あるいはキメラ抗HM1.24抗体を適当な酵素を用いて消化することで得られる。上記の骨髄腫体内診断薬は、非経口的に全身に投与することができる。

40 医薬組成物および骨髄腫治療剤

本発明のキメラ抗体HM1.24抗体あるいはヒト型化抗HM1.24抗体の治療効果を確認するには、前記抗体を骨髄腫細胞を移植された動物に投与し、抗腫瘍効果を評価することにより行われる。

【0110】動物に移植する骨髄腫細胞としては、ヒト骨髄腫細胞が好ましく、例えば、KPMM2(特許出願公開番号特開平7-236475)、RPMI8226(ATCC CCL 155)、ARH77(ATCC CRL 1621)、S6B45(Suzuki, H.ら、Eu 50 r.J. Immunol. (1992)22、1989-1993)が挙げられる。移植

される動物としては、免疫機能が低下または欠失した動 物が好ましく、ヌードマウス、SCIDマウス、ベージ ュマウス、ヌードラットが挙げられる。また、評価する 抗腫瘍効果の確認は、血清中のヒトイムノグロブリン量 の変化、腫瘍体積・重量の測定、尿中のヒトベンズジョ ーンズタンパク質量の変化あるいは動物の生存期間等に 従い行うことができる。

35

【0111】本発明のキメラ抗HM1.24抗体あるい は再構成ヒト抗HM1. 24抗体を有効成分として含む 医薬組成物および骨髄腫治療剤は、非経口的に全身ある いは局所的に投与することができる。例えば、点滴など の静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射、皮下注射を選 択することができ、患者の年齢、症状により適宜投与方 法を選択することができる。有効投与量は、一回につき 体重1kg あたり0.01mgから1000mgの範囲で選ばれる。あ るいは、患者あたり5mg/body、好ましくは50-100mg/bod y の投与量を選ぶことができる。本発明のキメラ抗HM 1. 2 4 抗体あるいは再構成ヒト抗HM1. 2 4 抗体を 有効成分として含む医薬組成物および骨髄腫治療剤は、 投与経路次第で医薬的に許容される担体や添加物を共に 20 含むものであってもよい。

【0112】このような担体および添加物の例として、 水、医薬的に許容される有機溶剤、コラーゲン、ポリビ ニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビ ニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウ ム、ポリアクリル酸ナトリウム、アルギン酸ナトリウ ム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナ トリウム、ペクチン、メチルセルロース、エチルセルロ ース、キサンタンガム、アラビアゴム、カゼイン、ゼラ チン、寒天、ジグリセリン、グリセリン、プロピレング リコール、ポリエチレングリコール、ワセリン、パラフ ィン、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清 アルブミン(HSA)、マンニトール、ソルビトール、ラ クトース、医薬添加物として許容される界面活性剤など が挙げられる。使用される添加物は、本発明の剤形に応 じて上記の中から適宜あるいは組み合わせて選択される が、これらに限定されるものではない。

[0113]

【実施例】次に、本発明を実施例によりさらに具体的に 説明する。

実施例1. マウス抗HM1.24抗体可変領域をコードする cDNAのクローニング

1. メッセンジャーRNA (mRNA) の単離

マウス抗HM1.24抗体を産生する2 x 108 個のハイブリド ーマ細胞(FERMBP-5233)からFast Track m RNA Isolation Kit Version 3.2 (Invitrogen社製)を 用いてキット添付の指示書に従い、mRNAの単離を行っ

【0114】2. 抗体可変領域をコードする遺伝子のPC R 法による増幅

36 Thermal Cycler (Perkin Elmer Cetus社製) を用いてPC R を行った。

2-1. マウスL 鎖V 領域をコードする遺伝子の増幅およ び断片化

単離したmRNAよりAMV Reverse Transcriptase First-st rand cDNA SynthesisKit (Life Science社製) を用い て一本鎖cDNAを合成し、PCR に用いた。また、PCR 法に 使用するプライマーは、マウスカッパ型L 鎖リーダー配 列とハイブリダイズする配列番号:29~39に示すMKV

(Mouse Kappa Variable) プライマー (Jones, S. T. ら、Bio/Technology, 9, 88-89, (1991)) を用いた。

【0 1 1 5】PCR 溶液100 μ I は、10 mM Tris-HCI (pH 8.3) 50 mM KC! , 0.1 mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1.5 mM MgCl2、5ユニットのDNA ポリメラーゼ Ampli Tag (Perkin Elmer Cetus社製)、0.25 mM の配 列番号:29~39に示すMKV プライマーと3 mMの配列番 号:40に示すMKC プライマーおよび一本鎖cDNA 100 ng を含有し、これを50µIの鉱油で覆った後、94℃の初期 温度にて3分間そして次に94℃にて1分間、55℃にて1 分間および72℃にて1分間、この順序で加熱した。この 温度サイクルを30回反復した後、反応混合物をさらに72 ℃にて10分間インキュベートした。増幅したDNA 断片を 低融点アガロース (Sigma 社製) にて精製し、Xmal (Ne w England Biolabs 社製)およびSall(宝酒造製)によ り37℃にて消化した。

【0116】2-2. マウスH 鎖V 領域をコードするcDNA の増幅および断片化

マウスH 鎖V 領域をコードする遺伝子は5'-RACE 法(Ra pid Amplification of cDNA ends; Frohman, M.A. 6, P roc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 8998-9002, (1988) Edwards, J.B.D.M., 6, Nucleic Acids Res., 19, 5227 -5232、(1991))により増幅した。マウスIgG2a 定常領 域に特異的にハイブリダイズするプライマーP1 (配列 番号;41) を用いてcDNAを合成した後、5'-AmpliFINDER RACEKIT (CLONETECH 社製) を用いてマウスH 鎖V 領 域をコードするcDNAの増幅をマウスIgG2a 定常領域に特 異的にハイブリダイズするプライマーMHC2a (配列番 号:42) およびキット添付のアンカープライマー(配列 番号:77) を用いて行った。増幅したDNA 断片を低融点 アガロース (Sigma 社製) にて精製し、そしてEcoRI (宝酒造社製) およびXmal (New England Biolabs 社 製)により37℃にて消化した。

【0117】3. 連結および形質転換

上記のようにして調製したマウスカッパ型L 鎖V 領域を コードする遺伝子を含んで成るDNA 断片を、Sallおよび Xmalで消化することにより調製したpUC19 ベクターと、 50 mM Tris-HCl (pH7.6)、10 mM MgCl2 、10 mM ジチオ スレイトール、1 mM ATP、50 mg/mlのポリエチレングリ コール (8000) および 1 ユニットT4 DNAリガーゼ (GIBC 50 O-BRL 社製)を含有する反応混合物中で、16℃にて2.5

時間反応させ連結した。同様にマウスH 鎖V 領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA 断片を、EcoRI およびXmalで消化することにより調製したpUC19 ベクターと16℃にて3 時間反応させ連結した。

【0118】次に、10μIの上記連結混合物を大腸菌DH 5 αのコンピテント細胞50μIに加え、そしてこの細胞を氷上で30分間、42℃にて1分間そして再び氷上で1分間静置した。次いで400μIの2xYT培地(Molecular CIoning:A Laboratory Manual, Sambrook ら、Cold Spring Harbor Laboratory Press、(1989))を加え、37℃にて1時間インキュベートした後、50μg/mIのアンピシリンを含有する2xYT寒天培地(Molecular Cloning:A Laboratory Manual, Sambrook ら、Cold Spring Harbor Laboratory Press、(1989))上にこの大腸菌をまき、37℃にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。

【0119】この形質転換体を、50μg/mIのアンピシリンを含有する2xYT培地10 mI 中で37℃にて一夜培養し、そしてこの培養物から、アルカリ法(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrook ら、Cold Spring H 20 arbor Laboratory Press、(1989))に従ってプラスミドDNAを調製した。こうして得られた、抗HM1.24抗体を産生するハイブリドーマに由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをpUCH MML9と命名した。上記の方法に従って得られた、抗HM1.24抗体を産生するハイブリドーマに由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをpUCH*

*MVHR16と命名した。

【0120】実施例2. DNA の塩基配列の決定 前記のプラスミド中のcDNAコード領域の塩基配列を、自 動DNA シークエンサー(Applied Biosystem Inc. 製)お よびTaq Dye Deoxy Terminator Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystem Inc. 製)を用いて、メーカー指 定のプロトコールに従って塩基配列を決定した。プラス ミドpUCHMVL9に含まれるマウス抗HM1.24抗体のL 鎖V 領 域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:1に示 す。また、プラスミドpUCHMVHR16に含まれるマウス抗HM 1.24抗体H 鎖V 領域をコードする遺伝子の塩基配列を配 列番号:2に示す。

38

【0121】<u>実施例3.</u> <u>CDRの決定</u>

L 鎖およびH 鎖のV 領域の全般的構造は、互いに類似性を有しており、それぞれ4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、すなわち相補性決定領域(CDR)により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的良く保存されているが、一方CDR 領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い(Kabat, E.A., ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」USD ept. Health and Human Services, 1983)。このような事実に基づき、抗HM1.24抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabat らにより作製された抗体のアミノ酸配列のデータベースに当てはめて、相同性を調べることによりCDR領域を表5に示すごとく決定した。

[0122]

【表5】

表 5

プラスミド	配列番号	CDR (1)	CDR (2)	CDR (3)
puchmvl9	3 ~ 5	24 - 34	50 – 56	89-97
pUCHMVHR16	6 ~ 8	31 - 35	50 – 66	99-109

【0 1 2 3】<u>実施例 4.</u> <u>クローニングしたcDNAの発現</u> の確認 (キメラ抗HM1.24抗体の作製)_

1. 発現ベクターの作製

キメラ抗HM1.24抗体を発現するベクターを作製するため、それぞれのマウス抗HM1.24抗体L 鎖およびH 鎖V 領域をコードするcDNAクローンpUCHMVL9およびpUCHMVHR16をPCR 法により修飾した。そしてHEF 発現ベクター(国際特許出願公開番号WO92-19759参照)に導入した。

【0124】L 鎖V 領域のための後方プライマーONS-L7 22S (配列番号:43) およびH 鎖V領域のための後方プライマーVHR16S (配列番号:44) は、各々のV 領域のリーダー配列の最初をコードするDNA にハイブリダイズし且つKozak コンセンサス配列 (Kozak, M, ら、J. Mol. Biol., 196, 947-950, (1987)) およびHindIII 制限酵素認識部位を有するように設計した。L 鎖V 領域のための前方プライマーVL9A (配列番号:45) およびH 鎖V 領域のための前方プライマーVL9A (配列番号:46) は、

J 領域の末端をコードするDNA 配列にハイブリダイズし 且つスプライスドナー配列およびBamHI 制限酵素認識部 位を有するように設計した。

【0125】10 mM Tris—HCI (pH8.3)、50 mM KCI、0.1 mM dNTPs、1.5 mM MgCI2、100 pmole ずつの各プライマー、100 ngの鋳型DNA (pUCHMVL9又はpUCHMVHR16)、および5 unitのAmpli Taq 酵素を含有する100 μI のPCR 反応混合物を50μI の鉱油で覆い、94℃にて最初の変性の後、94℃にて1分間、55℃にて1分間、72℃にて1分間のサイクルを30回行い、最後に72℃にて10分間インキュベートした。PCR 生成物を1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製し、HindIII およびBamHI で消化し、そしてL 鎖V 領域についてはHEF-VL-g κ に、H 鎖V 領域についてはHEF-VH-g γ 1 にそれぞれクローニングした。DN A 配列決定の後、正しいDNA 配列を有するDNA 断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-1.24L-g κ及びHEF-1.24H-g γ 1 と命名した。

で各細胞の蛍光強度を測定した。

【0 1 2 6】前記プラスミドHEF-1.24L-g κ 及びHEF-1.24H-g γ 1 からそれぞれの可変領域をコードする領域を制限酵素Hind IIIおよびBamHI により制限断片とし、これらをプラスミドベクターpUC 19のHind IIIおよびBamHI 部位に挿入し、各々、pUC19-1.24L-g κ 及びpUC19-1.24H-g γ 1 と命名した。なお、それぞれのプラスミドpUC19-1.24L-g κ 又はpUC19-1.24H-g γ 1 を含有する大腸菌は、それぞれ、Escherichia coli DH5 α (pUC19-1.24H-g γ 1) と称し、それぞれFERM BP-5646及びFERM BP-5644として、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に平成8年8月29日にブダベスト条約に基づき国際寄託された。

【0 1 2 7】 2. COS- 7 細胞へのトランスフェクションキメラ抗HM1.24抗体の一過性発現を観察するため、前記発現ベクターをCOS- 7(ATCC CRL-1651)細胞において試験した。HEF-1.24L- g κ 及びHEF-1.24H- g γ 1 をGene Pulser 装置(BioRad社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS- 7 細胞に同時形質転換した。各DNA(10μ g)を、PBS 中1 × 10^7 細胞/ml の0.8ml のアリコートに加え、 $1500\,\mathrm{V}$ 、 25μ Fの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%の γ - グロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDMEM培養液(GIBCO 社製)30 m I に加えた。CO2 インキュベーターBNA120D(TABAI 社製)中で72時間のインキュベーションの後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、これを以下の実験に用いた。

【0128】3. FCM 解析

キメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性は、KPMM2細胞を用いたFCM (フローサイトメトリー)解析で行った。 4.7×10^5 個のKPMM2細胞(特許出願公開番号 特開平7-23 6475)をPBS(-) で洗浄した後、上記キメラ抗HM1.24抗体産生COS-7細胞培養液 50μ l およびFACS緩衝液(2% ウシ胎児血清、0.1%アジ化ナトリウム含有PBS(-)) 50μ l 、または 500μ g/mlの精製マウス抗HM1.24抗体 5μ l およびFACS緩衝液9 5μ l を加え、氷温下 1 時間インキュベートした。

【0129】コントロールとしてキメラ抗HM1.24抗体産生COS 細胞培養液の代わりに2 μ g/mlのキメラSK2 (国際特許出願公開番号WO94~28159) 50μ l およびFACS緩衝液 50μ l 、または精製マウス抗HM1.24抗体の代わりに500 μ g/mlの精製マウス IgG2a κ (UPC10) (CAPPEL社製) 5μ l およびFACS緩衝液 95μ l を加え、同様にインキュベートした。FACS緩衝液で洗浄した後、 25μ g/mlのFITC標識ヤギ抗ヒト抗体(GAH)(CAPPEL社製)、または 10μ g/mlのFITC標識ヤギ抗マウス抗体(GAM)(Bect on Dickinson社製) 100μ l を加え、氷温下30分間インキュベートした。FACS緩衝液で洗浄した後、1 ml のFACS緩衝液に懸濁し、FACScan(Becton Dickinson社製)

【0130】図1に示す通り、キメラ抗HM1.24抗体を添加した細胞では、マウス抗HM1.24抗体を添加した場合同様、コントロールと比較して蛍光強度のピークが右側にシフトしたことから、キメラ抗HM1.24抗体がKPMM2細胞と結合したことが明らかになった。このことより、クローニングしたcDNAはマウス抗HM1.24抗体のV領域をコードしていることが確認された。

40

【0131】<u>実施例5.</u> <u>キメラ抗HM1.24抗体安定産生</u> CHO 細胞株の樹立

1. キメラH 鎖発現ベクターの作製

前記プラスミドHEF-1.24H- $g_{\gamma}1$ を制限酵素PvuIおよびBamHI にて消化し、EF1 プロモーターおよびマウス抗HM 1.24抗体H 鎖V 領域をコードするDNA を含む約2.8kbpの断片を1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製した。次に、DHFR遺伝子およびヒトH 鎖定常領域をコードする遺伝子を含むヒトH 鎖発現ベクターDHFR- \triangle E-RVh-PM1f

(国際特許出願公開番号W092/19759参照) に使用されている発現ベクターをPvulおよびBamHI にて消化することにより調製した約6kbpの断片内に上記DNA 断片を挿入し、キメラ抗HM1.24抗体H 鎖発現ベクター DHFR- \triangle E-HE F-1.24H-g γ 1 を構築した。

【0132】2. CHO細胞への遺伝子導入

キメラ抗HM1.24抗体安定産生系を樹立するために、Pvulで消化して直鎖状にした前記発現ベクターHEF-1.24L-g κ および DHFR- \triangle E-HEF-1.24H-g γ 1 をエレクトロポレーション法により前述と同様(前記COS-7 細胞へのトランスフェクション)の条件下で同時にCHO 細胞DXB11

(Medical Research Council Collaboration Center より供与) に遺伝子導入した。

【0133】3. MTXによる遺伝子増幅

遺伝子導入したCHO 細胞は500 μ g/mlのG418 (GIBCO-BR L 社製) および10% のウシ胎児血清を添加したヌクレオシド不含 α -MEM培養液(GIBCO-BRL 社製)中ではL 鎖およびH 鎖発現ベクターが共に導入されたCHO 細胞のみが生存でき、それらを選別した。次に、上記培養液中に10 nM のMTX (Sigma 社製)を加え、増殖したクローンの内、キメラ抗HM1.24抗体の産生量が高いものを選択した結果、約20 μ g/mlのキメラ抗体産生効率を示すクローン #8-13 を得、キメラ抗HM1.24抗体産生細胞株とした。

【0134】<u>実施例6.</u> <u>キメラ抗HM1.24抗体の作製</u> キメラ抗HM1.24抗体の作製は以下の方法で行った。上記 キメラ抗HM1.24抗体産生CHO 細胞を、培地として5%γー グロブリンフリー新生仔ウシ血清(GIBCO-BRL社製)含 有 Iscove's Modified Dulbecco's Medium(GIBCO-BRL 社製)を用い、高密度細胞培養装置Verax system 20 (CELLEX BIOSCIENCE Inc.社製)で30日間連続培養した。

【0135】培養開始後13、20、23、26及び30日目に培 50 養液を回収し、加圧式ろ過フィルターユニットSARTOBRA

N (Sartorius 社製) を用いてろ過した後、抗体大量分取システムAfi-Prep System (日本ガイシ社製) および Super Protein A column (bed volume: 100 ml、日本ガイシ社製) を用いて、付属の説明書に基づき吸着/洗浄緩衝液としてPBS(-)、溶出緩衝液として0.1M クエン酸ナトリウム緩衝液 (pH3) を用いてキメラ抗HM1.24抗体をアフィニティー精製した。溶出画分は直ちに1M Tris-HCI (pH8.0) を添加して、pH7.4 付近に調整した。抗体濃度は、280mmの吸光度を測定し、1mg/mlを1.3500として算出した。

【0136】<u>実施例7.</u> <u>キメラ抗HM1.24抗体の活性測</u> 定

キメラ抗HM1.24抗体は下記の結合阻害活性にて評価を行った。

1. 結合阻害活性の測定

1-1. ビオチン標識抗HM1.24抗体の作製

マウス抗HM1.24 抗体を0.1 M 重炭酸緩衝液で4 mg/ml に希釈した後、50 mg/mlのBiotin—N— hydroxy succinim ide(EY LABS Inc.社製) 4 μl を添加し、室温で3 時間 反応させた。その後、0.2 M グリシン溶液1.5 mlを加え室温で30分間インキュベートし反応を停止させ、PD—10 カラム (Pharmacia Biotech 社製) を用いてビオチン化 IgG 画分を分取した。

【0137】1-2. 結合阻害活性の測定

ビオチン標識マウス抗HM1.24抗体による結合阻害活性は、ヒト羊膜細胞株WISH細胞(ATCC CCL 25)を用いた Cell-ELISAで行った。Cell-ELISA ブレートは次のよう にして調製した。96穴ブレートに10%ウシ胎児血清を含有するRPMI1640培地により 4×10^5 細胞/ml に調製した WISH細胞懸濁液 $100~\mu$ I を加え、一晩培養した後、PBS (-)で2回洗浄後0.1~%グルタルアルデヒド(ナカライテスク社製)にて固定した。

【0138】プロッキングの後、アフィニティー精製により得られたキメラ抗HM1.24抗体あるいはマウス抗HM1.24抗体を段階希釈して各穴に 50μ I 加え、同時に $2\mu g/m$ I のビオチン標識マウス抗HM1.24抗体 50μ I を添加し、室温にて2時間インキュベーションおよび洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識ストレプトアビジン(DAKO社製)を加えた。室温にて1時間インキュベーションした後洗浄し、基質溶液を加えインキュベーションの後、6N 硫酸 50μ I で反応を停止させ、MICROPLATE READERModel 3550 (Bio-Rad 社製)を用いて490 nmでの吸光度を測定した。その結果、図2に示す通り、ビオチン標識マウス抗HM1.24抗体に対してキメラ抗HM1.24抗体はマウス抗HM1.24抗体と同等の結合阻害活性を示した。このことより、キメラ抗体はマウス抗HM1.24抗体と同じV 領域を有することが示された。

【0139】<u>実施例8.</u> <u>キメラ抗HM1.24抗体のADCC活</u>性の測定

ADCC(Antibody-dependent Cellular Cytotoxicity)活 50 マウスモノクローナル抗体のCDR がヒト抗体に移植され

42

性の測定はCurrent protocols in Immunology, Chapter 7. Immunologic studies in humans, Editor, John E, Coligan et al., John Wiley & Sons, Inc., 1993の方法に従った。

1. エフェクター細胞の調製

健常人および多発性骨髄腫患者の末梢血および骨髄より 比重遠心法で単核球を分離した。すなわち健常人および 多発性骨髄腫患者の末梢血および骨髄に等量のPBS(-)を 加え、Ficoll (Pharmacia 社製) - Conrey (第一製薬社 10 製) (比重1.077) に積層し、400gで30分間遠心し た。単核球層を分取し、10%ウシ胎児血清(Witaker 社 製)を含むRPMI1640(Sigma 社製)で2回洗浄後、同培 養液で細胞数が5 x 106/mlになるように調製した。

【0140】2. 標的細胞の調製

ヒト骨髄腫細胞株RPMI 8226 (ATCC CCL 155)を0.1mCiの 51 Cr-sodium chromateとともに10% ウシ胎児血清 (Witaker 社製)を含むRPMI1640 (Sigma 社製)中で37℃にて60分インキュベートすることにより放射性標識した。放射性標識の後、細胞をHanks balanced salt solution (HBSS)で3回洗浄し、2 x 105/mIに調製した。

【0141】3. ADCCアッセイ

96ウエルU 底プレート(Corning 社製)に放射性標識した2 x 10^5 /mlの標的細胞を 50μ l と、アフィニティー精製によって得られた1 μ g/mlのキメラ抗HM1.24抗体、マウス抗HM1.24抗体、あるいはコントロールヒトIgG1(Serotec 社製) 50μ l 加え、4 $\mathbb C$ で15分間反応させた。その後、5 x 10^6 /mlのエフェクター細胞を 100μ l を加え、炭酸ガス培養器内で4 時間培養した。その際、エフェクター細胞(E)と標的細胞(T) の比(E:T)を 0:1、:5:1、20:1又は50:1とした。

【0142】100 μΙ の上清をとり、ガンマカウンター (ARC361、Aloka 社製) で培養上清中に遊離された放射 活性を測定した。最大遊離放射能測定用には1 %NP-40 (BRL 社製)を用いた。細胞障害活性(%)は(A-C) / (B-C) x100で計算した。なおA は抗体存在下におい て遊離された放射活性(cpm)、B はNP-40 により遊離 された放射活性(cpm)および Cは抗体を含まず培養液 のみで遊離された放射活性 (cpm) を示す。図3に示す 通り、ヒトコントロールIgG1と比較してキメラ抗HM1.24 抗体を添加した場合、E:T 比の上昇に従い細胞障害活性 が上昇したことから、このキメラ抗HM1.24抗体がADCC活 性を有することが示された。さらに、マウス抗HM1.24 抗体を添加しても細胞障害活性は全く見られないことか ら、エフェクター細胞がヒト由来の細胞の場合、ADCC活 性を得るためにはヒト抗体のFc部分が必要であることが 示された。

【0143】<u>実施例9.</u> <u>再構成ヒト抗HM1.24抗体の</u> 作製

1. 再構成ヒト抗HM1.24抗体V領域の設計 マウスモノクローナル抗体のCDR がヒト抗体に移植され

23bp) を有する。

作製

44

ている再構成ヒト抗体を作製するためには、マウスモノクローナル抗体のFRとヒト抗体のFRとの間に高い相同性が存在することが望ましい。従って、マウス抗HM1.24 抗体のL鎖及びH鎖のV領域を、Protein Data Bank を用いて構造が解明されているすべての既知抗体のV領域と比較した。

【0144】マウス抗HM1.24抗体のL鎖V領域はヒトL鎖V領域のサブグループIV (HSGIV) のコンセンサス配列に最も類似しており、66.4%の相同性が存在する。一方、HSGI、HSGII 及びHSG III とはそれぞれ56.9%、55.8%及び61.5%の相同性を示した。マウス抗HM1.24抗体のL鎖V領域は既知ヒト抗体L鎖V領域との比較において、ヒトL鎖V領域のサブグループIの一つであるヒトL鎖V領域REI に67.0%の相同性を示した。従って、再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域の作製のための出発材料としてREI のFRを使用した。

【0145】再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域のバージョンaを設計した。このバージョンにおいては、ヒトFRは再構成ヒトCAMPATH-1H抗体中に存在するREI に基くFR (Riechmann, L. ら、Nature 322, 21-25, (1988)を参照、国際特許出願公開番号W092-19759に記載の再構成ヒトPM-1のL鎖V領域のバージョンaに含まれるFR)と同一であり、そしてマウスCDR はマウス抗HM1.24抗体のL鎖V領域中のCDR と同一とした。

【0146】マウス抗HM1.24抗体のH鎖V領域はヒトH鎖V領域のHSG Iのコンセンサス配列に最も類似しており、54.7%の相同性が存在する。一方、HSGII 及びHSGIIIとはそれぞれ34.6%及び48.1%の相同性を示した。マウス抗HM1.24抗体のH鎖V領域は既知のヒト抗体H鎖V領域との比較において、FR1 からFR3 までは、ヒト 30 H鎖V領域のサブグループIの一つであるヒト抗体HG3のH鎖V領域(Rechavi、G. ら、Proc. Nat. Acad. Sci. USA 80、855-859)に非常に類似しており、その相同性は67.3%であった。

【0147】このため、ヒト抗体HG3のFRを、再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域の作製のための出発材料として用いた。しかしながら、ヒト抗体HG3のFR4のアミノ酸配列は記述されていないために、今回FR4に関してはマウス抗HM1.24抗体のH鎖のFR4と最も高い相同性を示すヒト抗体JH6(Ravetch, J. V.ら、Cell, 27、583-591)のFR4のアミノ酸配列を用いた。JH6のFR4は一つのアミノ酸を除いてマウス抗HM1.24抗体のH鎖のFR4と同一のアミノ酸配列を有する。再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域の第一のバージョンaにおいて、ヒトFR1中の30位およびヒトFR3中の71位のアミノ酸をマウス抗HM1.24抗体のアミノ酸と同一とした以外、FR1からFR3まではヒトHG3のFR1からFR3と同一であり、そしてCDRはマウス抗HM1.24抗体のH鎖V領域中のCDRと同一とした。

【0148】2. 再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域の

再構成ヒト抗HM1.24抗体し鎖を、PCR 法によるCDR グラフティングにより作製した。この方法を図4に模式的に示す。ヒト抗体REI 由来のFRを有する再構成ヒト抗HM1.24抗体(バージョンa)の作製のために8個のPCR プライマーを使用した。外部プライマーA(配列番号:47)及びH(配列番号:48)は、HEF 発現ベクターHEF-VL-g κ のDNA 配列とハイブリダイズするように設計された。CDR ーグラフティングプライマーL1S (配列番号:51)はセンスDNA 配列を有し、そしてCDR ーグラフティングプライマーL1A (配列番号:52)、L2A (配列番号:53)及びL3A (配列番号:54)はアンチーセンスDNA 配列を有しそしてそれぞれプライマーL1S、L2S及びL3S

【0149】第一PCR 段階において4つの反応A-L1A、L1S-L2A、L2S-L3A、及びL3S-Hを行い、そして各PCR生成物を精製した。第一PCRからの4つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせた(国際特許出願公開番号W092-19759参照)。次に、外部プライマーA及びHを加えて、再構成ヒト抗HM1.24抗体上鎖V領域をコードする全長DNAを増幅した(第2PCR)。前記PCRにおいては、ヒト抗体REIからのFRに基く再構成ヒトONS-M21 抗体上鎖V領域バージョンaをコードするプラスミドHEF-RVL-M21a(国際特許出願公開番号W095-14041を参照)を鋳型として用いた。

の5′-末端のDNA 配列に対する相補的DNA 配列(20~

【0150】第一PCR 段階においては、10 mM Tri-HCl (pH8.3) , 50 mM KCI , 0.1mM dNTPs , 1.5 mM MgC I2、100 ngの鋳型DNA、100 pmole の各プライマー及び 5 uのAmpli Taq を含有するのPCR 混合物を用いた。各 PCR チューブは50 μ I の鉱油で覆膜した。最初に94℃で 変性した後、94℃にて1分間、55℃にて1分間及び72℃ にて1分間の反応サイクルを行い、次に72℃にて10分間 インキュベートした。PCR 生成物A-L1A (215bp)、L1 S-L2A (98bp) 、L2S-L3A (140bp) 及びL3S-H (151b p)を1.5 %低融点アガロースゲルを用いて精製し、第 \square PCR でアッセンブリした。第二PCR においては、 1μ g の各第一PCR の生成物、及び5 u のAmpli Taq を含有 する98 µ I のPCR 混合物を、94℃にて2分間、55℃にて 2分間及び72℃にて2分間で2サイクルインキュベート し、そして次に100 pmole の各外部プライマー(A及び H) を加えた。PCR チューブを 50μ l の鉱油で覆い、そ して前記と同一の条件で30サイクルのPCR を行った。

【0151】第二PCR により生じた516bp のDNA 断片を
1.5 %低融点アガロースゲルで精製し、BamHI 及びHind
III で消化し、得られたDNA 断片をHEF 発現ベクターHE
F-VL-g κ にクローニングした。DNA 配列決定の後、再構
成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域の正しいアミノ酸配列を
50 コードするDNA 断片を含むプラスミドをHEF-RVLa-AHM-g

46 イクルを行い、そして次に72℃にて10分間インキュベートした。

 κ と命名した。本プラスミドHEF-RVLa-AHM-g κ に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:9に示す。再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖V領域のバージョンbを、PCR を用いる変異誘発法によって作製した。変異原プライマーFTY-1 (配列番号:55) およびFT Y-2 (配列番号:56) は、71位のフェニルアラニンがチロシンに変異するように設計した。

【0152】プラスミドHEF-RVLa-AHM- g_κ を鋳型とし、上記プライマーを用いて増幅した後、最終生成物を精製し、BamHI およびHindIII で消化し、得られたDNA 断片をHEF 発現ベクターHEF-VL- g_κ にクローニングし、プラスミドHEF-RVLb-AHM- g_κ を得た。本プラスミドHEF-RVLb-AHM- g_κ に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:10に示す。

【0153】3. 再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域の 作製

3-1. 再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖∇領域バージョン a - e の作製

再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域をコードするDNA を次の様にして設計した。ヒト抗体HG3 のFR1 ~3 およびヒト抗体JH6 のFR4 をコードするDNA 配列を、マウス抗HM1.24抗体H鎖V領域のCDR をコードするDNA 配列とつなげることにより、再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域をコードする全長DNA を設計した。次に、このDNA 配列のそれぞれ5′ー側及び3′ー側にHindIII 認識部位/Kozak コンセンサス配列及びBamHI 認識部位/スプライスドナー配列を付加して、HEF 発現ベクターに挿入できるようにした。

【0154】こうして設計したDNA 配列を4個のオリゴヌクレオチドに分け、そして次に、これらのオリゴヌクレオチドのアセンブリーを妨害する可能性のあるオリゴヌクレオチド中の二次構造についてコンピューター解析した。4個のオリゴヌクレオチド配列RVH1~RVH4を配列番号:57~60に示す。これらのオリゴヌクレオチドは119~144塩基の長さを有し、25~26bpのオーバラップ領域を有する。オリゴヌクレオチドの内のRVH2(配列番号:58)、RVH4(配列番号:60)はセンスDNA 配列を有し、そして他のRVH1(配列番号:57)、RVH3(配列番号:59)はアンチセンスDNA 配列を有する。これら4個のオリゴヌクレオチドのPCR 法によるアセンブリーの方法を図に示す(図5参照)。

【0155】100 ngずつの4種のオリゴヌクレオチド及び5 uのAmpli Taq を含有する98μlのPCR 混合物を、94℃にて2分間の最初の変性の後、94℃にて2分間、55℃にて2分間及び72℃にて2分間のから成る2サイクルのインキュベーションを行った。100 pmole ずつのRHP1(配列番号:61)及びRHP2(配列番号:62)を外部プライマーとして添加した後、PCR チューブを50μlの鉱油で覆い、そして94℃にて1分間の最初の変性の後、94℃にて1分間、55℃にて1分間及び72℃にて1分間の38サ

【0156】438bp のDNA 断片を1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製し、HindIII 及びBamHI により消化し、そして次にHEF 発現ベクターHEF-VH- $g\gamma$ 1 にクローニングした。DNA 配列決定の後、正しいH鎖V領域のアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをHEF-RVHa-AHM- $g\gamma$ 1 と命名した。本プラスミドHEF-RVHa-AHM- $g\gamma$ 1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:11に示す。再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域の各バージョンb、c、d及びeを以下のようにして作製した。

【0157】バージョンbは、変異原プライマーとして66位のアルギニンがリジンに変異するように設計したBS (配列番号:63) およびBA (配列番号:64) を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1 を鋳型DNA として、PCR 法により増幅し、プラスミドHEF-RVHb-AHM-gy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHb-AHM-gy1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:12に示す。バージョンcは、変異原プライマーとして73位のトレオニンがリジンに変異するように設計したCS (配列番号:65) およびCA (配列番号:66) を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1 を鋳型DNA として、PCR 法により増幅し、プラスミドHEF-RVHc-AHM-gy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHc-AHM-gy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHc-AHM-gy1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:13に示す。

【0158】バージョンdは、変異原プライマーとして66位のアルギニンがリジンに、73位のトレオニンがリジンに変異するように設計したDS(配列番号:67)およびDA(配列番号:68)を用い、プラスミドHEF-RVHd-AHM-gy1を けた。本プラスミドHEF-RVHd-AHM-gy1を けて であるように設計したの本がりを配列番号:14に では、では、変異原プライマーとして67位の バリンがアラニンに、69位のメチオニンがロイシンに変異するように設計したES(配列番号:69)およびEA(配列番号:70)を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1を けた。本プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1を は、では では では では では では できまれる 日間 では では では できまれる 日間 では では では できまれる では では では では できまれる できまれる として では できまれる として では できまれる として では できまれる として できまれる として できまれる アミノ酸配列および 塩基配列を配列 番号:15に示す。

【0159】3-2. H鎖ハイブリッドV領域の作製 H鎖ハイブリッドV領域を2種構築した。1つはFR1 と FR2 のアミノ酸配列がマウス抗HM1.24 抗体由来であり、FR3 とFR4 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24 抗体のH鎖V領域のバージョン a 由来となるマウス・ヒトハイブリッド抗HM1.24抗体、もう1つはFR1 とFR2 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域のバージョン a 由来であり、FR3 とFR4 のアミノ酸配列が可力ス抗HM1.24抗体由来となるヒト・マウスハイ

48

ブリッド抗HM1.24抗体である。CDR 領域のアミノ酸配列はすべてマウス抗HM1.24抗体由来である。

【0160】2種のH鎖ハイブリッドV領域はPCR 法により作製した。この方法を図6及び7に模式的に示す。2種のH鎖ハイブリッドV領域作製のために4種のプライマーを使用した。外部プライマーa(配列番号:71)及びh(配列番号:72)は、HEF 発現ベクターHEF-VH-gy1のDNA 配列とハイブリダイズするように設計された。H鎖ハイブリッド作製プライマーHYS (配列番号:73)はセンスDNA 配列を有し、H鎖ハイブリッドプライマーHYA (配列番号:74)はアンチセンスDNA 配列を有しそしてたがいに相補的なDNA 配列となるよう設計された。

【0161】FR1とFR2のアミノ酸配列がマウス抗HM 1.24抗体由来であり、FR3とFR4のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域のバージョンa由来となるH鎖ハイブリッドV領域の作製のために、第一PCR 段階においてプラスミドHEF-1.24H-gy1を鋳型とし外部プライマーaとH鎖ハイブリッドプライマーHYAを用いたPCRと、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1を鋳型としH鎖ハイブリッドプライマーHYS(配列番号:73)と外部プライマーh(配列番号:72)を用いたPCRを行い、そして各PCR産物を精製した。第一PCRからの2つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせた(国際特許出願公開番号W092-19759参照)。

【0162】次に、外部プライマーa(配列番号:71) 及びh (配列番号:72) を加えて、FR1 とFR2 のアミノ 酸配列がマウス抗HM1.24抗体由来であり、FR3とFR4 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領 域のバージョンa由来となるH鎖ハイブリッドV領域を コードする全長DNA を第二PCR 段階で増幅した。FR1 と FR2 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖 V領域のバージョンa由来であり、FR3 とFR4 のアミノ 酸配列がマウス抗HM1.24抗体由来となるH鎖ハイブリ ッドV領域の作製のために、第一PCR 段階においてプラ スミドHEF-RVHa-AHM-gy1 を鋳型とし外部プライマー a とH鎖ハイブリッドプライマーHYA を用いたPCR と、プ ラスミド HEF-1.24H-gγ1 を鋳型としH鎖ハイブリッド プライマーHYS と外部プライマートを用いたPCR を行 い、そして各PCR 産物を精製した。第一PCR からの2つ のPCR 生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリ させた(国際特許出願公開番号W092-19759参照)。

【0163】次に、外部プライマーa及びhを加えて、FR1 とFR2 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域のバージョンa由来であり、FR3 とFR4 のアミノ酸配列がマウス抗HM1.24 抗体由来となるH鎖ハイブリッドV領域をコードする全長DNA を第二PCR 段階で増幅した。第一PCR、PCR 産物の精製、アッセンブリ、第二PCR、及びHEF 発現ベクターHEF-VH-gy1 へのクローニングの方法は実施例 9. 再構成ヒトHM1.24抗 50

体L鎖V領域の作製に示す方法に準じた。

【0164】DNA 配列決定の後、FR1 とFR2 のアミノ酸配列がマウス抗HM1.24抗体由来であり、FR3 とFR4 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖V領域のバージョン a 由来となるH鎖ハイブリッドV領域の正しいアミノ酸配列をコードするDNA 断片を含むブラスミドをHEF-MH-RVH-AHM-gy1 と命名した。本プラスミドHEF-MH-RVH-AHM-gy1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列を匹列番号:75に示す。また、FR1 とFR2 のアミノ酸配列が再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域のバージョン a 由来であり、FR3 とFR4 のアミノ酸配列がマウス抗体HM1.24 抗体由来となるH鎖ハイブリッドV領域の正しいアミノ酸配列をコードするDNA 断片を含むプラスミドをHEF-HM-RVH-AHM-gy1 と命名した。本プラスミドHEF-HM-RVH-AHM-gy1 に 含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列及び塩基配列を配列番号:76に示す。また。日間域のアミノ酸配列及び塩基配列を配列番号:76に示す

【0165】3-3. 再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域 バージョン f ~ s の作製

再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖V領域の各バージョンf、g、h、i、j、k、l、m、n、o、p、q、r及びsを以下のようにして作製した。バージョンfは、変異原プライマーとして75位のトレオニンがセリンに、78位のバリンがアラニンに変異するように設計したFS(配列番号:78)およびFA(配列番号:79)を用い、プラスミドHEF-RVHG-AHM-gy1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-RVHf-AHM-gy1を得た。本プラスミドHEF-RVHf-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:16に示す。

【0166】バージョンgは、変異原プライマーとして40位のアラニンがアルギニンに変異するように設計したGS(配列番号:80)およびGA(配列番号:81)を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHg-AHM-gy1を得た。本プラスミドHEF-RVHg-AHM-gy1を得た。本プラスミドHEF-RVHg-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:17に示す。バージョントは、変異原プライマーとしてFS(配列番号:78)およびFA(配列番号:79)を用い、プラスミドHEF-RVHb-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1を得た。本プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:18に示す。

【0167】バージョンiは、変異原プライマーとして83位のアルギニンがアラニンに、84位のセリンがフェニルアラニンに変異するように設計したIS(配列番号:82)およびIA(配列番号:83)を用い、プラスミドHEF-RVHi-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHi-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:19に示す。バージョンjは、変異原プ

ライマーとして66位のアルギニンがリジンに変異するように設計したJS(配列番号:84)とJA(配列番号:85)を用い、プラスミドHEF-RVHf-AHM- g_{γ} 1 を鋳型DNA として増幅し、プラスミドHEF-RVHj-AHM- g_{γ} 1 を得た。本プラスミドHEF-RVHj-AHM- g_{γ} 1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:20に示す。

【0168】バージョンkは、変異原プライマーとして81位のグルタミン酸がグルタミンに変異するように設計したKS(配列番号:86)およびKA(配列番号:87)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1 を鋳型DNA として増幅し、プラスミドHEF-RVHk-AHM-gy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHk-AHM-gy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHk-AHM-gy1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:21に示す。バージョン1は、変異原プライマーとして81位のグルタミン酸がグルタミンに、82B 位のセリンがイソロイシンに変異するように設計したLS(配列番号:88)およびLA(配列番号:89)を用い、プラスミドHEF-RVHI-AHM-gy1 を鋳型DNA として増幅し、プラスミドHEF-RVHI-AHM-gy1 を鋳りて領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:22に示す。

【0169】バージョンmは、変異原プライマーとして81位のグルタミン酸がグルタミンに、82b 位のセリンがイソロイシンに、87位のトレオニンがセリンに変異するように設計したMS(配列番号:90)とMA(配列番号:91)を用い、プラスミドHEF-RVHm-AHM-gy1を鋳型DNAとして増幅し、プラスミドHEF-RVHm-AHM-gy1を得た。本プラスミドHEF-RVHm-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:23に示す。バージョンnは、変異原プライマーとして82B 位のセリンがイソロイシンに変異するように設計したNS(配列番号:92)およびNA(配列番号:93)を用い、プラスミドHEF-RVHn-AHM-gy1を鋳型DNAとしてプラスミドHEF-RVHn-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:24に示す。

【0170】バージョン o は、変異原プライマーとして87位のトレオニンがセリンに変異するように設計したOS(配列番号:94)およびOA(配列番号:95)を用い、プラスミドHEF-RVHh-AHM-gy1を鋳型DNAとしてプラスミドHEF-RVHo-AHM-gy1を得た。本プラスミドHEF-RVHo-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:25に示す。バージョン p は、変異原プライマーとして78位のバリンがアラニンに変異するように設計したPS(配列番号:96)およびPA(配列番号:97)を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-gy1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-RVHp-AHM-gy1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:26に示す。

【0171】バージョン q は、変異原プライマーとして75位のトレオニンがセリンに変異するように設計したQS (配列番号:98) およQOA (配列番号:99) を用い、プラスミドHEF-RVHa-AHM-Qy1 を鋳型DNA として、PCR 法により増幅し、プラスミドHEF-RVHq-AHM-Qy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHq-AHM-Qy1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:27に示す。バージョン q は、変異原プライマーとしてq に配列番号:65) およq に配列番号:66) を用い、プラスミドHEF-RVHp-AHM-qy1 を鋳型DNA として、PCR 法により増幅し、プラスミドHEF-RVHr-AHM-qy1 を鋳型DNA として、PCR 法により増幅し、プラスミドHEF-RVHr-AHM-qy1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:28に示す。

【0172】 再構成ヒト抗HM1.24抗体 H鎖 V 領域のバージョンs を、PCR を用いる変異誘発法によって作製した。変異原プライマーSS (配列番号:100) およびSA (配列番号:101) は、69位のメチオニンがイソロイシンに変異するように設計した。プラスミドHEF-RVHr-AHM-gy1を鋳型とし、上記プライマーを用いて増幅した後、最終生成物を精製し、BamHI およびHindIII で消化し、得られたDNA 断片をHEF 発現ベクターHEF-VH-gy1 にクローニングし、プラスミドHEF-RVHs-AHM-gy1 を得た。本プラスミドHEF-RVHs-AHM-gy1 に含まれる H鎖 V 領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号:102 に示す。【0173】なお、前記プラスミドHEF-RVLa-AHM-gx及

びHEF-RVHr-AHM-gy 1 からそれぞれの可変領域をコードする領域を制限酵素HindIII およびBamHI により制限断片とし、これらをプラスミドベクターpUC19 のHindIII およびBamHI 部位に挿入した。それぞれのプラスミドはpUC19-RVLa-AHM-g κ 及びpUC19-RVHr-AHM-gy 1 と命名した。なお、それぞれのプラスミドpUC19-RVLa-AHM-g κ およびpUC19-RVHr-AHM-g γ 1を含有する大腸菌は、それぞれ、Escherichia coli DH5 α (pUC19-RVLa-AHM-g κ) およびEscherichia coli DH5 α (pUC19-RVHr-AHM-g γ 1)と称し、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に平成8年8月29日に、各々FERM BP-5645およびFERM BP-5643としてブダベスト条約に基づき国際寄託された。

【0174】なお、前記プラスミドHEF-RVHs-AHM-g $_{\gamma}$ 1 からの可変領域をコードする領域を制限酵素HindIII およびBamHI により制限断片とし、これをプラスミドベクターpUC19 のBamHI およびHindIII 部位に挿入した。得られたプラスミドをpUC19-RVHs-AHM-g $_{\gamma}$ 1 と命名した。プラスミドpUC19-RVHs-AHM-g $_{\gamma}$ 1 を含有する大腸菌は、Escherichia coli DH5 $_{\alpha}$ (pUC19-RVHs-AHM-g $_{\gamma}$ 1) と称し、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に平成9年(1997年)9月29日にFERM BP-6127としてブダベスト条約に基づき国際寄託された。

50 【0175】4. 再構成ヒト抗HM1.24抗体、キメラ抗HM

51

1.24抗体、及びH鎖ハイブリッド抗体の作製 再構成ヒト抗HM1.24抗体の各鎖を評価するために再構成 ヒト抗HM1.24抗体とポジティブコントロール抗体として キメラ抗HM1.24抗体を発現させた。そして再構成ヒト抗 HM1.24抗体H鎖V領域のバージョンb以降の各バージョンを作製する際、どのFR内のアミノ酸残基を置換すべき かを検討するためにH鎖ハイブリッド抗体を発現させ た。また、再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖バージョンaの 評価のためにキメラH鎖との組合せで発現させた。

【0176】4-1. 再構成ヒト抗HM1.24抗体の発現(1)

再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖のための発現ベクター(HE F-RVHa-AHM-g γ 1 ~HEF-RVHr-AHM-g γ 1)と再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖のための発現ベクター(HEF-RVLa-AHM-g κ あるいはHEF-RVLb-AHM-g κ)各10 μ gをGene Pulser装置(BioRad社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS-7細胞に同時形質転換した。各DNA(10 μ g)を、PBS 中1 x 107 細胞/ml の0.8ml のアリコートに加え、1500 V、25 μ Fの容量にてパルスを与えた。

【0177】室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のγーグロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDME M培養液30 ml (GIBCO 社製) に加えた。37℃、5%CO2 の条件下で72時間の培養をCO2 インキュベーターBNA120D (TABAI 社製) を用いて行った後、培養上清を集め、遠心ローター03 (HITACHI 社製) を装着した遠心機15PR-22(HITACHI 社製) により1000 rpm、5分間の遠心分離を行い細胞破片を除去し、マイクロコンセントレーター(Centricon 100、Amicon社製)を遠心ローターJA-20・1 (BECKMAN 社製) を装着した遠心器J2-21 (BECKMAN 社製)により2000 rpmの条件下で限外濾過濃縮をおこない、CeII-ELISAに用いた。

【0178】再構成ヒト抗HM1.24抗体の発現(2) 再構成ヒト抗HM1.24抗体H鎖バージョンsのための発現 ベクター(HEF-RVHs-AHM-g γ 1)と再構成ヒト抗HM1.24抗 体L鎖のための発現ベクター(HEF-RVLa-AHM-g κ)各10 μ g をGene Pulser 装置(BioRad社製)を用いてエレク トロポレーションによりCOS 細胞に同時形質転換した。 各DNA(10 μ g)を、PBS 中1 x 10 7 細胞/ml の0.8ml のア リコートに加え、1,500V、25 μ F の容量にてバルスを与 えた。

【0179】室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のγーグロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDMEM培養液30ml(GIBCO (pH9.8)) に溶解社製) に加えた。37℃、5% CO₂の条件下で72時間の培養をCO₂ インキュベーターBNA120D (TABAI社製) を用いて行った後、培養上清を集め、遠心ローター03(HITACHI社製) により 1000rpm 、5分間の遠心分離を行い細胞破片を除去し、マイクロコンセントレーター(Centricon 100、Amicon社 50 の細胞株の樹立

製)を遠心ローターJA-20 ·1 (BECKMAN社製) を装着した遠心器J2-21(BECKMAN社製) により2000rpm の条件下で限外濾過濃縮をおこない、濾過フィルター、マイレクスGV13mm (ミリポア社製) 用いて濾過滅菌したものをCe II-ELISAに用いた。

【0180】4-2. キメラ抗HM1.24抗体の発現 キメラ抗HM1.24抗体H鎖のための発現ベクター HEF-1.2 4H-gy1 とキメラ抗HM1.24抗体L鎖のための発現ベクタ ー HEF-1.24L-g κ 各10 μg を用い、上記再構成ヒト抗HM 10 1.24抗体の発現の方法にしたがってCell-ELISAに用いる ためのキメラ抗HM1.24抗体を調製した。

【0181】4-3. ヒト型化L鎖バージョンaとキメラ H鎖からなる抗HM1.24抗体の発現 キメラ抗HM1.24抗体H鎖のための発現ベクターHEF-1.24 H-g γ 1 と再構成ヒト抗HM1.24抗体L鎖バージョンaの ための発現ベクターHEF-RVLa-AHM-G κ 各10 μ gを用い、 上記再構成ヒト抗HM1.24抗体の発現の方法に従って、Ce II-ELISAに用いるためのヒト型化L鎖バージョンaとキ メラH鎖からなる抗HM1.24抗体を調製した。

 【0182】4-4. H鎖ハイブリッド抗体の発現 H鎖ハイブリッドV領域のための発現ベクター(HEF-MH-RVH-AHM-gy1 或いはHEF-HM-RVH-AHM-gy1)と再構成 ヒト抗HM1.24抗体L鎖のための発現ベクターHEF-RVLa-A HM-gκ各10μgを用い、上記再構成ヒト抗HM1.24抗体の 発現の方法にしたがってCell-ELISAに用いるためのH鎖 ハイブリッド抗体を調製した。

【0183】4-5. 抗体濃度の測定

得られた抗体の濃度測定はELISA により行った。ELISA 用96穴プレート(Maxisorp、NUNC社製)の各穴にコーティングバッファー(0.1M NaHCO3、0.02% NaN3、pH9.6)により 1μ g/mlの濃度に調製したヤギ抗ヒト1gG 抗体(BIO SOURCE社製)100 μ 1を加え、室温で1時間のインキュベーションを行い固相化した。100 μ 1の希釈バッファー(50mM Tris-HCl、1mM MgCl2、0.15M NaCl、0.0 5%Tween20、0.02%NaN3、1%牛血清アルブミン(BSA)、pH 8.1)でプロッキングした後、限外濾過濃縮を行った再構成ヒト抗HM1.24抗体、キメラ抗HM1.24抗体、及びH鎖ハイブリッド抗体を順次段階希釈して各穴に100 μ 1ずつ加え室温で1時間のインキュベーションおよび洗浄の後、アルカリフォスファターゼ標識ヤギ抗ヒト1gG 抗体 (DAKO社製)100 μ 1を加えた。

【0184】室温にて1時間のインキュベーションおよび洗浄の後、基質バッファー(50mMNaHCO3、10mM MgCl2 (pH9.8))に溶解した1 mg/ml の基質溶液(Sigma1O4、pーニトロフェニルリン酸、SIGMA 社製) $100~\mu$ 1を加え、405nm での吸光度をMICROPLATE READER Model 3550(Bio—Rad社製)を用いて測定した。濃度測定の標品としてヒトIgG1 κ (The Binding Site社製)を用いた。

【0185】5. 再構成ヒト抗HM1.24抗体安定産生CH 〇細胞株の樹立

30

54

5-1. 再構成ヒト抗HM1. 24抗体H鎖発現ベクターの作製プラスミドHEF-RVHr-AHM- g_γ 1 を制限酵素Pvul及びBamH にて消化し、EF1 プロモーター及び再構成ヒト抗HM1. 24抗体H鎖V領域をコードするDNA を含む約 2.8 kbpの断片を 1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製した。次に、DHFR遺伝子およびヒトH鎖定常領域をコードする遺伝子を含むヒトH鎖発現ベクターDHFR- Δ E-RVh-PM1 f(国際特許出願公開番号WO92-19759)に使用されている発現ベクターをPvul及びBamHI にて消化することにより調製した約6kbp の断片内に上記DNA 断片を挿入し、再構成ヒト抗HM1. 24抗体H鎖発現ベクターDHFR- Δ E-HEF-RVHr-AHM- g_γ 1 を構築した。

【0186】5-2. CHO 細胞への遺伝子導入 再構成ヒト抗HM1.24抗体安定産生系を樹立するために、 Pvulで消化して直鎖状にした前記発現ベクターDHFR- Δ E-HEF-RVHr-AHM- g_Y 1 及びHEF-RVLa-AHM- g_K をエレクト ロポレーション法により前述と同様(前記COS-7 細胞へ のトランスフェクション)の条件下で同時にCHO 細胞DX B-11に遺伝子導入した。

【0187】5-3. MTX による遺伝子増幅 遺伝子導入した CHO細胞は500 μg/mIのG418 (GIBCO-BR L 社製) 及び10%のウシ胎児血清を添加したヌクレオシ ド不含α-MEM培養液中 (GIBCO-BRL 社製) ではL鎖 及びH鎖発現ベクターが共に導入されたCHO 細胞のみが 増殖でき、それらを選別した。次に、上記培養液中に10 nM のMTX(Sigma 社製) を加え、増殖したクローンのう ち再構成ヒト抗HM1.24抗体の産生量が高いものを選択し た結果、約3μg/mIの再構成ヒト抗HM1.24抗体産生率を 示すクローン#1を得、再構成ヒト抗HM1.24抗体産生細 胞株とした。

【0188】5-4. 再構成ヒト抗HM1.24抗体の作製 再構成ヒト抗HM1.24抗体の作製は以下の方法で行った。上記再構成ヒト抗HM1.24抗体産生CHO 細胞を、培地として10%のγーグロブリンフリーウシ胎児血清(GIBCO-BR L 社製)を含有する500 μg/mlのG418(GIBCO-BR L 社製)を添加したヌクレオシド不含α-MEM培養液(GIBCO-BR L 社製)を添加したヌクレオシド不含α-MEM培養液(GIBCO-BR L 社製)を用い、37℃、5%CO2の条件下で10日の培養をCO2 インキュベーターBNA120D(TABAI 社製)を用いて行った。培養開始後8、10日目に培養液を回収し、TS-9ローターを装着した遠心機RL-500SP(トミー精工社製)を用いて2000rpm、10分間の遠心分離を行い培養液中の細胞破片を除去した後、0.45μm 径のメンブレンをもつボトルトップフィルター(FALCON社製)により濾過滅菌した。

【0189】この再構成ヒト抗HM1.24抗体産生CH0 細胞培養液に等量のPBS(-)を加えた後、高速抗体精製装置ConSep LC100 (MILLIPORE 社製) およびHyper D Protein A カラム (日本ガイシ社製) を用い、付属の説明書に基づき吸着緩衝液としてPBS(-)、溶出緩衝液として0.1M クエン酸ナトリウム緩衝液 (pH3) を用いて再構成ヒト

抗HM1.24抗体をアフィニティー精製した。溶出画分は直ちに 1 M Tris-HCI (pH8.0)を添加してpH7.4 付近に調整した後、遠心限外濃縮器Centriprep 10 (MILLIPORE 社製)を用いて濃縮およびPBS(-)への緩衝液置換を行い、孔径0.22μmのメンプレンフィルターMILLEX-GV

(MILLIPORE 社製) を用いて濾過滅菌し精製再構成ヒト抗HM1.24抗体を得た。精製抗体の濃度は、280nm の吸光度を測定し、1 mg/ml を1.350Dとして算出した。

【0190】<u>実施例11.</u> 再構成ヒト抗HM1.24 抗体 の活性測定

再構成ヒト抗HM1.24抗体は下記の抗原結合活性および結合阻害活性にて評価を行った。

- 1. 抗原結合活性および結合阻害活性の測定法
- 1-1. 抗原結合活性の測定

抗原結合活性の測定は、WISH細胞を用いたCell-ELISAで行った。Cell-ELISAプレートは前記実施例 7.1-2で記載の通り作製した。

【0191】ブロッキングの後、COS-7 細胞の培養上清を濃縮して得られた、またはCHO 細胞の培養上清より精製された再構成ヒト抗HM1.24抗体を段階希釈して各穴に 100μ I 加え、室温にて2時間インキュベーションおよび洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識ウサギ抗ヒトIgG 抗体 (DAKO社製)を加えた。室温にて1時間インキュベーションおよび洗浄の後、基質溶液を加えインキュベーションおよび洗浄の後、基質溶液を加えインキュベーションの後、6 N 硫酸50 μ I で反応を停止させ、MICROPLA TE READER Model 3550 (Bio-Rad 社製)を用いて490 μ での吸光度を測定した。

【0192】1-2. 結合阻害活性の測定 ビオチン標識マウス抗HM1.24抗体による結合阻害活性 は、WISH細胞を用いたCell-ELISAで行った。Cell-ELISA プレートは前述の通り作製した。プロッキングの後、COS-7 細胞の培養上清を濃縮して得られた、またはCHO 細胞の培養上清より精製された再構成ヒト抗HM1.24抗体を段階希釈して各穴に50μl 加え、同時に2 μg/miのビオチン標識マウス抗HM1.24抗体50μl を添加し、室温にて2時間インキュベーションおよび洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識ストレプトアビジン(DAKO社製)を加えた。室温にて1時間インキュベーションした後洗浄し、基質溶液を加えインキュベーションの後、6N 硫酸50μ I で反応を停止させ、MICROPLATE READER Model 3550 (Bio-Rad 社製)を用いて490nm での吸光度を測定し

【0193】2. 再構成ヒト抗HM1.24抗体の評価 2-1. L鎖

再構成ヒト抗HM1.24抗体のL鎖バージョンaの評価は、前記の抗原結合活性の測定により行った。図8に示す通り、L鎖バージョンaはキメラH鎖と組合わせて発現させると、キメラ抗HM1.24抗体と同程度の抗原結合活性を示した。しかし、さらなる活性の上昇またはH鎖との相50 性を考慮し、新たにL鎖バージョンbを作製した。そし

て、H 鎖のバージョンa、b、f又はhと組み合わせた ときの抗原結合活性および結合阻害活性の測定を行いし 鎖バージョンa、bを共に評価した。図9、10、11 及び12に示すとおり、H 鎖a、b、f及びhの全ての バージョンで、L鎖バージョンaがバージョンbに比べ て両活性とも強かった。従って、再構成ヒト抗HM1.24抗 体のL鎖バージョンaを以下の実験に用いた。

【0194】2-2. H鎖バージョンa-e 再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョン a- eの評価 はL鎖バージョンaとの組合せで、前記の抗原結合活性 および結合阻害活性の測定により行った。その結果、図 11、13、14及び15に示す通り、全てのバージョ ンにおいてキメラ抗HM1.24抗体と比較して両活性とも弱 く、さらなるアミノ酸の変換が必要であると考えられ

た。

【0195】2-3. H鎖ハイブリッド抗体 H鎖ハイブリッド抗体の評価は前記の抗原結合活性の測 定により行った。その結果、図16に示す通り、抗原結 合活性はヒト- マウスハイブリッド抗HM1.24抗体ではキ メラ抗HM1.24抗体と同等の活性を有している一方、マウ ス・ヒトハイブリッド抗HM1.24抗体はキメラ抗HM1.24抗 体と比較してその活性が弱かった。従って、マウス抗HM 1.24抗体、あるいはキメラ抗HM1.24抗体と同等の抗原結 合活性を有する再構成ヒトHM1.24抗体を作成するために は、H 鎖V 領域のうち、FR3 あるいはFR4 に含まれるア ミノ酸を変換する必要があることが示された。

【0196】2-4. H鎖バージョン f-r 再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョンfの評価は前 記の抗原結合活性測定により行った。その結果、図17 に示す通り、抗原結合活性はキメラ抗HM1.24抗体と比較 30 すると劣るが、上記バージョンa-cと比較して活性が 向上したことから、本バージョンで新たに変換した67、 69、75及び78番目の4つのアミノ酸のうちいずれかが再 構成ヒト抗体の活性に関与していることが示唆された。 再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョンgの評価は前 記の抗原結合活性、および結合阻害活性の測定により行 った。その結果、図18及び19に示す通り、本バージ ョンは上記バージョンaと同程度の活性しか示さなかっ たことから、上記H鎖ヒト・マウスハイブリッド抗体の 評価で示した通り、本バージョンで変換した40番目のア ミノ酸は再構成ヒト抗体の活性の向上には寄与していな いことが示された。

【0197】再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョン h- jの評価は前記の抗原結合活性、および結合阻害活 性の測定により行った。その結果、図20、21、2 2、23に示す通り、全てのversion で両活性ともキメ ラ抗HM1.24抗体と比較すると弱く、上記バージョンfと 同程度であることから、バージョン f で新たに変換した 4アミノ酸のうち、67及び69番目のアミノ酸は再構成と ト抗体の活性の向上に寄与していないことが示唆され

56

た。再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョンk-pの 評価は前記の抗原結合活性、および結合阻害活性の測定 により行った。その結果、図24、25、26及び27 に示す通り、全てのバージョンで両活性ともキメラ抗HM 1.24抗体と比較すると弱く、上記バージョン h と同程度 であることから、これら6つのバージョンで新たに変換 した80番目以降のアミノ酸は再構成ヒト抗体の活性の向 上に寄与していないことが示唆された。

【0198】再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョン qの評価は前記の抗原結合活性、および結合阻害活性の 測定により行った。その結果、図25及び27に示す通 り、本バージョンは両活性とも上記バージョンhあるい はバージョンpと比較すると弱く、上記バージョンaと 同程度の活性しか持たなかったことから、78番目のアミ ノ酸の置換が再構成ヒト抗体の活性の向上に必須である ことが示唆された。再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バー ジョンrの評価は前記の測定により行った。その結果、 図15及び28に示す通り、バージョンrはキメラ抗HM 1.24抗体と同程度の抗原結合活性および結合阻害活性を 20 有することが示された。

【0199】以上の結果より、再構成ヒト抗HM1.24抗体 がマウス抗HM1.24抗体あるいはキメラ抗HM1.24抗体と同 程度の抗原結合能を持つための、H鎖における必要で最 小の変換は30、71及び78番目、さらには73番目のアミノ 酸であることが示された。なお、再構成ヒト抗HM1.24抗 体H鎖バージョン a- r について、その抗原結合活性、 および結合阻害活性を表6にまとめた。

[0200]

【表 6 】

·57 <u>表</u>6

H 鎖 バージョン	抗原結合活性	結合阻害活性
a	+	+
b	+	+
С	+	+-
đ	+	測定せず
e	+	測定せず
f	++	++
g	+	+
h	++	++
i	++	++
j	++	++
k	++	++
1	++	++
m	++	++
n	++	++
0	++	++
p	++	++
q	+	+
r	+++	+++

【0201】2.5. H鎖バージョンs

再構成ヒト抗HM1.24抗体のH鎖バージョンsの評価は、 L鎖バージョンaとの組合せで前記の抗原結合活性、お よび結合阻害活性の測定により行った。その結果、図2 9、30に示すようにバージョンsはバージョンrと同程度の抗原結合活性および結合阻害活性を有することが示された。また、上記のごとく、本発明の再構成ヒト抗 HM1.24抗体はFR中の1個又は複数個のアミノ酸残基を他のアミノ酸に置換してもなお、抗原に結合する能力を維持している。したがって、本発明は、その本来の性質を維持している限り、H鎖又はL鎖のV領域において、1個又は複数個のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換されている再構成ヒト抗HM1.24抗体をも包含する。

【0202】3. 精製再構成ヒト抗HM1.24抗体の評価前記精製再構成ヒト抗HM1.24抗体は前記の抗原結合活性および結合阻害活性にて評価を行った。その結果、図31及び32に示す通り再構成ヒト抗HM1.24抗体は、キメラ抗HM1.24抗体と同程度の抗原結合活性および結合阻害活性を有することが示された。このごとより、再構成ヒト抗HM1.24抗体はマウス抗HM1.24抗体と同じ抗原結合能を持つことが示された。

【0203】実施例12.キメラ抗HM1.24抗体のヒト骨髄腫マウスモデルに対する抗腫瘍効果

1. 投与抗体の調製

1-1. キメラ抗HM1.24抗体の調製

前記実施例 6 で得られた精製キメラ抗HM1.24抗体を、遠心限外濃縮器Centriprep 10 (MILLIPORE 社製)で濃縮およびPBS(-)への緩衝液置換を行い、孔径0.22 μ mのメンブレンフィルターMILLEX-GV (MILLIPORE 社製)を用いて濾過滅菌した。これを濾過滅菌したPBS(-)を用いて200 μ g/mIに調製し、以下の実験に用いた。抗体濃度は、280nm の吸光度を測定し、1 mg/mI を1.3500として算出した。

58

10 【0204】1-2. コントロールヒトIgG1の精製キメラ抗HM1.24抗体のコントロールとして用いるヒトIgG1は以下のように精製した。Hu IgG1 Kappa Purified (BINDING SITE社製)に等量のPBS(-)を加えた後、高速抗体精製装置ConSep LC100 (MILLIPORE 社製) およびHv

抗体精製装置ConSep LC100 (MILLIPORE 社製) およびHy per D Protein Aカラム (日本ガイシ社製) を用い、付属の説明書に基づき吸着緩衝液としてPBS(-)、溶出緩衝液として0.1M クエン酸ナトリウム緩衝液 (pH3) を用いてアフィニティー精製した。溶出画分は直ちに1M Tris-HCI (pH8.0) を添加してpH7.4付近に調整した後、20 遠心限外濃縮器Centriprep 10 (MILLIPORE 社製) を用いて濃縮およびPBS(-)への緩衝液置換を行い、孔径0.22μmのメンブレンフィルターMILLEX-GV (MILLIPORE 社製) を用いて濾過滅菌した。これを濾過滅菌したPBS(-)を用いて200μg/mIに調製し、以下の実験に用いた。抗体の濃度は、280nmの吸光度を測定し、1 mg/mIを1.35 ODとして算出した。

【0205】2. マウス血清ヒトIgG 定量法マウスの血清中に含まれるヒトIgG の定量は以下のELIS A で行った。0.1M重炭酸緩衝液(pH9.6)で1 μg/mIに30 希釈したヤギ抗ヒトIgG (TAGO社製) 100 μIを96穴プレート (Nunc社製) に加え、4℃で一晩インキュベーションし、抗体を固相化した。ブロッキングの後、段階希釈したマウス血清あるいは標品としてヒトIgG (CAPPEL社製) 100 μIを添加し、室温にて1時間インキュベーションした。洗浄後、2000倍希釈したアルカリフォスファターゼ標識抗ヒトIgG (CAPPEL社製) 100 μIを加え、室温にて1時間インキュベートした。洗浄後、基質溶液を加えインキュベーションの後、MICROPLATE READE R Model 3550 (Bio-Rad 社製)を用いて405nm での吸光40 度を測定した。

【0206】3. キメラ抗HM1.24抗体のヒト骨髄腫移植マウスに対する抗腫瘍効果

3-1. ヒト骨髄腫移植マウスの作製

ヒト骨髄腫移植マウスは以下のように作製した。SCIDマウス (日本クレア) を用いてin vivo 継代したKPMM2 細胞を、10%ウシ胎児血清 (GIBCO-BRL 社製) を含むRPMI 1640培地 (GIBCO-BRL 社製) で 3×10^7 個 / ml になるように調製した。あらかじめ前日抗アシアロGM1 (和光純薬社製) 100μ l を腹腔内投与したSCIDマウス (オ

50 ス、8週令) (日本クレア) に上記KPMM2 細胞懸濁液 2

00μΙ を尾静脈より注入した。

【0207】3-2. 抗体投与

上記ヒト骨髄腫移植マウスよりKPMM2 細胞移植後12日目 に血清を採取し、上記2のELISAを用いて、血清中のヒ トIgG を定量した。血清中のヒトIgG の上昇によりKPMM 2 細胞の骨髄生着を確認した。これらマウスに対し、KP MM2 細胞移植後14、21、28日目に上記1で調製した抗体 をそれぞれ100 μI 腹腔内投与した。

3-3. キメラ抗HM1.24抗体のヒト骨髄腫移植マウスに対 する抗腫瘍効果の評価

キメラ抗HM1.24抗体の抗腫瘍効果については、マウスの 生存期間で評価した。図33に示す通り、キメラ抗HM1. 24抗体を投与したマウスではコントロールヒトIgGIを投 与したマウスと比較して、生存期間の延長が認められ た。従って、キメラ抗HM1.24抗体がヒト骨髄腫移植マウ スに対して抗腫瘍効果を有することが示された。

【0208】実施例13. 再構成ヒト抗HM1.24抗体のAD CC活性の測定

ADCC (Antibody-dependent Cellular Cytotoxicity) 活 性の測定はCurrent protocols in Immunology, Chapter 7. Immunologic studies in humans, Editor, John E, Coligan et al., John Wiley & Sons, Inc., 1993の方 法に従った。

1. エフェクター細胞の調製

健常人の末梢血より比重遠心法で単核球を分離した。す なわち健常人の末梢血に等量のPBS(-)を加え、FicoII-P aque PLUS (Pharmacia社製) に積層し、 400gで40分間 遠心した。単核球層を分取し、10%ウシ胎児血清(GIBCO BRL社製)を含むRPMI 1640 (GIBCO BRL社製) で4回洗 海後、同培養液で細胞数が5 x 106/mlになるように調製 した。

【0209】SCIDマウス(日本クレア)の骨髄細胞より LAK (Limphokine Activated KillerCell)を誘導した。 すなわちマウスの大腿骨より骨髄細胞を分離し10%ウシ 胎児血清(GIBCO BRL社製) を含むRPMI 1640 (GIBCO BRL 社製)で2回洗浄後、同培養液で細胞数が2 x 105/mlに なるように調製した。50ng/ml のリコンピナントヒトIL _2(R & D SYSTEMS社製) および10ng/ml のリコンビナン トマウスGM-CSF(R & DSYSTEMS社製)とともに、炭酸ガ ス培養器(TABAI社製)内で7日間培養した。同培養液で 細胞数が2 x 106/mlになるように調製した。

【0210】2. 標的細胞の調製

ヒト骨髄腫細胞株KPMM2(特開平7-236475) あるいは形 質細胞腫由来ARH-77 (ATCC CRL-1621)を0.1mCiの51Cr-s odium chromate(ICN社製) とともに10%ウシ胎児血清(G IBCO BRL社製) を含むRPMI 1640 (GIBCO BRL社製) 中で 37℃にて60分インキュベートすることにより放射性標識 した。放射性標識の後、細胞を同培養液で3回洗浄し、 2 x 10⁵/mlに調製した。

【0211】3. ADCCアッセイ

96ウエルU底プレート (ベクトンディッキンソン社製) に放射性標識した2 x105/mlの標的細胞を50μl と、再 構成ヒト抗HM1.24抗体、マウス抗HM1.24抗体、コントロ ールヒトIgG1 (The Binding Site Limited社製)、ある いはコントロールマウスIgG2a (UPC10 、CAPPEL社製) 50µ | を加え、4℃で15分間反応させた。その後、エフ ェクター細胞100 μΙ を、炭酸ガス培養器内で4時間培 養した。その際、エフェクター細胞(E)と標的細胞

(T) の比(E:T)を 0:1、3.2:1、8:1、20:1又は 10 50:1とした。

【0212】100 μΙ の上清をとり、ガンマカウンター (ARC-300 、Aloka 社製) で培養上清中に遊離された放 射活性を測定した。最大遊離放射能測定用には1%NP-4 0 (半井社製)を用いた。細胞障害活性(%)は(A-C) / (B-C) X 100 で計算した。なおAは抗体存在 下において遊離された放射活性(cpm)、BはNP-40によ り遊離された放射活性(cpm) およびCは抗体を含まず培 養液のみで遊離された放射活性(cpm) を示す。

【0213】図34にエフェクター細胞として健常人末梢 血より調製した細胞を用い、標的細胞にKPMM2 を用いた 場合の結果を示す。図35にエフェクター細胞として健常 人末梢血より調製した細胞を用い、標的細胞にARH77 を 用いた場合の結果を示す。コントロールヒトIgG1と比較 して再構成ヒト抗HM1.24抗体を添加した場合、抗体濃度 の上昇に従い細胞障害活性が上昇したことから、この再 構成ヒト抗HM1.24抗体がADCC活性を有することが示され た。

【0214】また、再構成ヒト抗HM1.24抗体を添加した 場合、マウス抗HM1.24抗体を添加した場合と比べて明ら かに細胞障害活性が上昇したことから、この再構成ヒト 抗HM1.24抗体がマウス抗HM1.24抗体よりも高いADCC活性 を有することが示された。さらに、標的細胞がKPMM2 の 場合、 0.1 μg/ml以上の濃度で再構成ヒト抗HM1.24抗体 を添加した場合、細胞障害活性が変わらないことから、 0.1μg/ml以上の濃度で十分なADCC活性を有することが 示された。標的細胞がARH77 の場合、1μg/ml以上の濃 度で再構成ヒト抗HM1.24抗体を添加した場合、細胞障害 活性が変わらないことから、1μg/ml以上の濃度で十分 なADCC活性を有することが示された。

【0215】図36にエフェクター細胞としてSCIDマウス 骨髄より調製した細胞を用いた場合の結果を示す。コン トロールヒトIgG1と比較して再構成ヒト抗HM1.24抗体を 添加した場合、抗体濃度の上昇に従い細胞障害活性が上 昇したことから、この再構成ヒト抗HM1.24抗体がADCC活 性を有することが示された。また、 0.1 μg/ml以上の濃 度で再構成ヒト抗HM1.24抗体を添加した場合、細胞障害 活性が変わらないことから、 0.1μg/ml以上の濃度で十 分なADCC活性を有することが示された。これらの結果か ら再構成ヒト抗HM1.24抗体は、エフェクター細胞として

50 ヒト由来、あるいはマウス由来の細胞を用いた場合でも

30

61

ADCC活性を有することが示された。

【0216】<u>実施例14.</u> 再構成ヒト抗HM1.24抗体のヒト骨髄腫マウスモデルに対する抗腫瘍効果

1. 投与抗体の調製

プラスミドHEF-RVLa-AHM-g κ とプラスミドHEF-RVHr-AHM -g γ 1 を細胞に導入して得られた再構成ヒト抗HM1.24抗体については、濾過滅菌したPBS(-)を用いて40、200、1000 μ /ml に、また、実施例12.1-2で得たコントロールヒト I gG1 については、濾過滅菌したPBS(-)を用いて 200 μ g/ml に調製し、投与抗体とした。

2. 再構成ヒト抗HM1.24抗体のヒト骨髄腫移植マウスに 対する抗腫瘍効果

2-1. ヒト骨髄腫移植マウスの作製

ヒト骨髄腫移植マウスは、実施例12.3-1に従い作製した。マウスは、SCIDマウス(5週令)(日本クレア)を用いた。

【0217】2-2. 抗体投与

上記2-1 で作製したヒト骨髄腫移植マウスよりKPMM2 細胞移植 9 日目に血清を採取し、実施例12.2のELISA を用いて、血清中のヒトIgG を定量した。血清中のヒトIgG の上昇によりKPMM2 細胞の骨髄生着を確認した。これらマウスに対し、KPMM2 細胞移植後10日目に上記1で調製した抗体をそれぞれ 100μ | 静脈内投与した。

【0218】2-3. 再構成ヒト抗HM1.24抗体のヒト骨髄 腫移植マウスに対する抗腫瘍効果の評価

再構成ヒト抗HM1.24抗体の抗腫瘍効果については、マウスの血清ヒトIgG 量の変化、および生存期間で評価した。マウスの血清ヒトIgG 量の変化については、KPMM2 細胞移植35日目に血清を採取し、実施例12.2のELISA を用いてヒトIgG を定量した。その結果、図37に示すようにコントロールヒトIgGI投与群では、KPMM2 細胞移植35日目の血清ヒトIgG量は移植9日目(抗体投与前日)と比較して約1000倍程度まで増加しているのに対し、再構成ヒト抗HM1.24抗体投与群ではいずれの投与量でも、移植9日目とほぼ同じかあるいはそれ以下であり、再構成ヒト抗HM1.24抗体がKPMM2 細胞の増殖を抑制していることが示された。

【0219】一方、生存期間についても図38に示す通り、再構成ヒト抗HM1.24抗体投与群ではコントロールヒトIgG1投与群と比較して、生存期間の延長が認められた。以上より、再構成ヒト抗HM1.24抗体投与がヒト骨髄腫移植マウスに対して抗腫瘍効果を有することが示された。

【0220】実施例15.ヒト骨髄腫マウスモデルにおける、再構成ヒト抗HM1.24抗体と既存薬剤メルファランとの抗腫瘍効果の比較

1. 投与薬剤の調製

1-1. 投与抗体の調製

プラスミドHEF-RVLa-AHM-g κ とプラスミドHEF-RVHr-AHM ト IgG1投与群、あるいはメルファラン投与群と比較しー g_{γ} 1 を細胞に導入して得られた再構成ヒト抗HM1.24抗 50 て、生存期間の延長が認められた。以上より、再構成ヒ

体については、濾過滅菌したPBS(-)を用いて40、200 μ g/mlに、また、実施例12.1-2で得たコントロールヒトlg G1については、濾過滅菌したPBS(-)を用いて 200μ g/ml に調製し、投与抗体とした。

1-2. メルファランの調製

骨髄腫に対する既存薬剤であるメルファラン(SIGMA製) は、 0.2%カルボメチルセルロース(CMC)(ダイセル化学 工業製)を用いて、0.1mg/mlになるように調製した。

【0221】2. ヒト骨髄腫移植マウスに対する再構成 ヒト抗HM1.24抗体およびメルファランの抗腫瘍効果 2-1. ヒト骨髄腫移植マウスの作製

ヒト骨髄腫移植マウスは、実施例14.2-1に従い作製した。

2-2. 薬剤投与

上記2-1 で作製したヒト骨髄腫移植マウスよりKPMM2 細胞移植9日目に血清を採取し、実施例12.2のELISA を用いて、血清中のヒトIgG を定量した。血清中のヒトIgG の上昇によりKPMM2 細胞の骨髄生着を確認した。これらマウスに対し、KPMM2 細胞移植後10日目に上記1-1 で調製した抗体をそれぞれ 100μ I 静脈内投与した。さらに、移植後10日目から1日1回、5日間 0.2% CMC溶液 200μ I を経口投与した。一方、メルファラン投与群については、上記1-2 で調製したメルファラン溶液をKPMM 2 細胞移植後10日目から1日1回、5日間体重10g あたり 100μ I (メルファランとして1mg/kg) を経口投与した。

【0222】2-3. 再構成ヒト抗HM1.24抗体のヒト骨髄腫移植マウスに対する抗腫瘍効果の評価

再構成ヒト抗HM1.24抗体の抗腫瘍効果については、マウスの血清ヒトIgG 量の変化、および生存期間で評価した。マウスの血清ヒトIgG 量の変化については、KPMM2 細胞移植35日目に血清を採取し、実施例12.2のELISA を用いてヒトIgG を定量した。その結果、図39に示すようにコントロールヒトIgG1投与群では、KPMM2 細胞移植35日目の血清ヒトIgG量は移植9日目(抗体投与前日)と比較して1000倍程度増加し、マウス中でKPMM2 細胞が増殖しているものと思われた。

【0223】また、既存薬であるメルファランを投与した群でも、コントロールヒトIgG1投与群ほどではないものの、血清ヒトIgG 量は薬剤投与前より増加しており、メルファランの投与ではマウス中のKPMM2 細胞の増殖を完全には抑制できないと思われた。一方、再構成ヒト抗HM1.24抗体投与群ではいずれの投与量でも、移植9日目より血清ヒトIgG 量が減少しており、再構成ヒト抗HM1.24抗体がKPMM2 細胞の増殖を抑制していることが示された。

【0224】一方、生存期間についても図40に示す通り、再構成ヒト抗HM1.24抗体投与群ではコントロールヒトIgG1投与群、あるいはメルファラン投与群と比較して、生存期間の延長が認められた。以上より、再構成ヒ

ト抗HM1.24抗体投与がヒト骨髄腫移植マウスに対して抗腫瘍効果を有すること、さらに本抗体の抗腫瘍効果は既存薬剤のメルファランよりも強いことが示された。以上より、ヒト由来のエフェクター細胞を用いた場合、マウス抗HM1.24抗体は殆どヒト骨髄腫細胞に対して、細胞障害活性を示さなかったのに比して、再構成ヒト抗HM1.24抗体およびキメラ抗HM1.24抗体は強い細胞障害活性を示した。この事実は抗体をヒト型化することの重要性を示し、再構成ヒト抗HM1.24抗体のヒトでの有用性を期待させる。

【0225】ヒト骨髄腫移植SCIDマウスにおいて、再構成ヒト抗HM1.24抗体が非常に強い抗腫瘍効果を示したが、ヒトにおいては当然エフェクターはヒト由来であり、リンパ球も正常に存在していることから、再構成ヒト抗HM1.24抗体のさらに強い抗腫瘍効果が期待できる。骨髄腫モデルにおいて、再構成ヒト抗HM1.24抗体は既存の骨髄腫治療薬に比べ強い抗腫瘍効果を示したことより、再構成ヒト抗HM1.24抗体が画期的な骨髄腫治療薬になることが期待される。

【0226】<u>参考例1. マウス抗HM1.24モノクローナ</u> 20 ル抗体産生ハイブリドーマの調製

Goto, T. et al., Blood (1994) 84, 1992-1930 に記載の方法にて、マウス抗HM1.24モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製した。ヒト多発性骨髄腫患者の骨髄に由来するエブスタインーバーウィルスー核抗原 (EBN A) 一陰性形質細胞株KPC-32 (1x10⁷ 個) (Goto, T. et al., Jpn. J. Clin. Hematol. (11991) 32, 1400) をBALB/Cマウス (チャールスリバー製) の腹腔内に6 週間おきに2 回注射した。

【0227】このマウスを屠殺する3日前にマウスの抗体産生価をさらに上昇させるために、1.5 x 10⁶ 個のKP C-32細胞をマウスの脾臓内に注射した(Goto, T. et a I., Tokushima J. Exp. Med. (1990) 37, 89)。マウスを屠殺した後に脾臓を摘出し、Groth、de St. & Schreideggerの方法(Cancer Research (1981) 41, 3465)に従い摘出した脾臓細胞とミエローマ細胞SP2/0を細胞融合に付した。

【0228】 KPC-32細胞をコートしたプレートを使用するELISA (Posner, M. R. et al., J. Immunol. Methods (1982) 48, 23) によりハイブリドーマ培養上清中の抗体のスクリーニングを行った。5 x 10⁴ 個のKPC-32細胞を50 ml のPBS に懸濁し、96ウエルブレート (U底型、Corning、Iwaki 製) に分注した。1%ウシ血清アルブミン (BSA) を含むPBS でブロックした後、ハイブリドーマ培養上清を加え4℃にて2 時間インキュベートした。次いで、4 ℃にて1 時間ペルオキシダーゼ標識抗マウスIgG ヤギ抗体 (Zymed 製) を反応させ、一度洗浄して、室温にて30分間のフェニレンジアミン基質溶液 (Sumitomo Bakelite 製) を反応させた。

【0229】2N硫酸で反応を停止させ、ELISA reader

64

(Bio-Rad 製)で492nmにおける吸光度を測定した。ヒト免疫グロブリンに対する抗体を産生するハイブリドーマを除去するために、陽性ハイブリドーマ培養上清をヒト血清にあらかじめ吸着させ、他の細胞下部に対する反応性をELISAにてスクリーニングした。陽性のハイブリドーマを選択し、種々の細胞株およびヒトの標本に対する反応性をフローサイトメトリーで調べた。最後に選択されたハイブリドーマクローンを二度クローン化し、これをプリスタン処理したBALB/Cマウスの腹腔に注射して、腹水を取得した。

【0230】モノクローナル抗体は、硫酸アンモニウムによる沈澱とプロテインAアフィニティクロマトグラフィーキット(Ampure PA、Amersham製)によりマウス腹水より精製した。精製抗体は、Quick Tag FITC結合キット(ベーリンガーマンハイム製)を使用することによりフルオロセイニチオシアネート(FITC)と結合させた。その結果、30のハイブリドーマクローンが産生するモノクローナル抗体がKPC-32およびRPMI 8226 細胞と反応した。クローニングの後、これらのハイブリドーマの培養

上清を他の細胞株と末梢血由来単核球との反応性を調べ

【0231】このうち、3つのクローンが形質細胞に特異的に反応するモノクローナル抗体であった。これらの3つのクローンのうち、最もフローサイトメトリー分析に有用であり、かつRPMI 8226 細胞に対する補体依存性細胞障害活性を有するハイブリドーマクローンを選択し、HM1.24と名付けた。このハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体のサブクラスを、サブクラス特異的抗マウスウサギ抗体(Zymed 製)を用いたELISAにて決定した。抗HM1.24抗体は、IgG2a κ のサブクラスを有していた。抗HM1.24抗体を産生するハイブリドーマHM1.24は、工業技術院生命工学工業研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成7年9月14日にFERM BP-5233としてブタベスト条約に基づき国際寄託された。

【0232】<u>参考例2.</u> <u>HM1.24抗原ポリペプチドをコードするcDNAのクローニング</u>

1. cDNAライブラリーの作製

1)全RNA の調製

た。

マウスモノクローナル抗体HM1.24が特異的に認識する抗原ポリペプチドであるHM1.24抗原をコードするcDNAを以下のように単離した。ヒト多発性骨髄腫細胞株KPMM2 から、全RNA をChirgwinら(Biochcmistry、18、5294(1979))の方法に従って調製した。すなわち、2.2 x 10⁸ 個のKPMM2 を20mlの4Mグアニジンチオシアネート(ナカライテスク製)中で完全にホモジナイズさせた。

【0233】ホモジネートを遠心管中の5.3M塩化セシウム溶液層状に重層し、次にこれをBeckman SW40ローター中で31,000rpm にて20℃で24時間遠心分離することによりRNA を沈殿させた。RNA 沈殿物を70%エタノールにより洗浄し、そして1mM EDTA及び 0.5% SDSを含有する10

CO2の条件下で3日間培養した。

mM Tris-HCI (pH 7.4) 300μI 中に溶解し、それにPron ase(Boehringer製) を0.5mg/mlとなるように添加した 後、37℃にて30分間インキュベートした。混合物をフェ ノール及びクロロホルムで抽出し、RNA をエタノールで 沈殿させた。次に、RNA 沈殿物を1mM EDTAを含有する10 mM Tris-HCI (pH7.4) 200μI に溶解した。

【0234】2) poly(A) +RNA の調製 前記のようにして調製した全RNA の約 500μg を材料と LTFast Track 2.0mRNA Isolation Kit(Invitrogen 製)を用いてキット添付の処方に従ってpoly(A)+RNA を精製した。

3) cDNAライブラリーの構築

上記poly(A) +RNA 10μg を材料としてcDNA合成キット TimeSaver cDNA Synthesis Kit(Pharmacia製) を用いて キット添付の処方に従って二本鎖cDNAを合成し、更にDi rectional Cloning Toolbox (Pharmacia製) を用いてキ ット付属のEcoRI アダプターをキット添付の処方に従っ て連結した。EcoRI アダプターのカイネーション及び制 限酵素Notl処理はキット添付の処方に従って行った。更 に、約500bp 以上の大きさのアダプター付加二本鎖cDNA 20 を 1.5%低融点アガロースゲル(Sigma製) を用いて分 離、精製し、アダプター付加二本鎖cDNA約40μIを得 た。

【0235】このようにして作製したアダプター付加二 本鎖cDNAを、あらかじめ制限酵素EcoRI 、NotI及びアル カリフォスファターゼ(宝酒造製)処理したpCOS1 ベク ター (特願平8-255196) とT4 DNAリガーゼ(GIBCO-BRL 製)を用いて連結し、cDNAライブラリーを構築した。構 築したcDNAライブラリーは、大腸菌細胞株DH5 α(GIBCO -BRL製) に形質導入され、全体のサイズは約2.5 x 106 個の独立したクローンであると推定された。

【0236】2. 直接発現法によるクローニング 1) COS-7 細胞へのトランスフェクション 上記の形質導入した大腸菌約5 x 10⁵ クローンを50 μ g/ miのアンピシリンを含む2-YT培地(Molecular Cloning : A Laboratory Mannual. Sambrook 6. Cold Spring H arbor Laboratory Press (1989)) にて培養することに よりcDNAの増幅を行い、アルカリ法(Molecular Clonin g: A Laboratory Mannual. Sambrook 6, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)) により大腸菌からプ ラスミドDNA を回収した。得られたプラスミドDNA はGe ne Pulser 装置(Bio-Rad製) を用いてエレクトロポレー ション法によりCOS-7 細胞にトランスフェクションし た。

【0237】すなわち、精製したプラスミドDNA 10μg を1 x 10⁷ 細胞/ml でPBS 中に懸濁したCOS-7 細胞液0. 8ml に加え、1500V 、25μFDの容量にてパルスを与え た。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレー ション処理された細胞は、10%牛胎児血清(GIBCO-BRL

【0238】2)パンニングデイッシュの調製 マウス抗HM1.24抗体をコーティングしたパンニングデイ ッシュを、B. Seedら (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 33 65-3369 (1987)) の方法に従って調製した。すなわち、 マウス抗HM1.24抗体を10μg/mlになるように50mM Tris-HCI (pH 9.5)に加えた。このようにして調製した抗体溶 液3ml を直径60mmの細胞培養皿に加え、室温にて2時間 インキュベートした。0.15M NaCI溶液にて3回洗浄した 10 後、5%牛胎児血清、1mM EDTA、0.02% NaNa を含むPB Sを加え、ブロッキングした後、下記クローニングに用 いた。

66

【0239】3)cDNAライブラリーのクローニング 前述のようにトランスフェクトしたCOS-7細胞は、5mM EDTAを含むPBS にて剥がし、5%牛胎児血清を含むPBS で一回洗浄した後、約1 x 10⁶ 細胞/ml となるように5 %牛胎児血清及び0.02% NaN3 を含むPBS に懸濁し、上 記のように調製したパンニングデイシュに加え、室温に て約2時間インキュベートした。5%牛胎児血清及び0. 02% NaN3 を含むPBS で 3 度緩やかに洗浄した後、 0.6 % SDS及び10mM EDTA を含む溶液を用いてパンニングデ イシュに結合した細胞からプラスミドDNA の回収を行っ

【0240】回収したプラスミドDNA を再び大腸菌DH5 αに形質導入し、前述のようにプラスミドDNA を増幅 後、アルカリ法にて回収した。回収したプラスミドDNA をCOS-7 細胞にエレクトロポレーション法によりトラン スフェクトして前述と同様に結合した細胞よりプラスミ ドDNA の回収を行った。同様の操作を更に1回繰り返 し、回収したプラスミドDNA を制限酵素EcoRI およびNo tlで消化した結果、約0.9kbpのサイズのインサートの濃 縮が確認された。さらに、回収したプラスミドDNAの一 部を形質導入した大腸菌を50μg/mlのアンピシリンを含 む2-YTアガープレートに接種し、一晩培養後、単一のコ ロニーよりプラスミドDNA を回収した。制限酵素EcoRI およびNot1にて消化し、インサートのサイズが約0.9kbp を示すクローンp3.19 を得た。

【0241】本クローンについては、PRISM, Dye Termi 'nater Cycle Sequencingキット(Perkin Elmer製)を用 いて、キット添付の処方に従い反応を行い、ABI 373A D NA Sequencer (Perkin Elmer製) にて塩基配列の決定を 行った。このアミノ酸配列および塩基配列を配列番号10 3 に示す。配列番号:103 に示すアミノ酸配列を有する ポリペプチドをコードするcDNAはpUC19 ベクターのXbal 切断部位の間に挿入されて、プラスミドpRS38-pUC19 と して調製されている。このプラスミドpRS38-pUC19 を含 む大腸菌(E. coli) は平成5年(1993年)10月5日付で 工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東 1丁目1番3号)にEscherichia coli DH5 α (pRS38-pU 製)を含むDMEM培養液(GIBCO-BRL製)にて、37℃、5% *50* C19)として、受託番号FERM BP-4434としてブダベスト条

約に基づき国際寄託されている(特開平7-196694参 *組成物、特に骨髄腫治療剤として期待される。 [0243] 照)。 【配列表】 [0242] 【発明の効果】キメラ抗HM1.24抗体はマウス抗HM1.24抗 配列番号:1 配列の長さ:394 体の可変領域とヒト抗体定常領域からなり、再構成抗HM 配列の型:核酸 1.24抗体はマウス抗HM1.24抗体の相捕性決定領域とヒト トポロジー:直鎖状 抗体フレームワーク領域およびヒト抗体定常領域からな 配列の種類: c DNA ることから、ヒトにおける抗原性が低く、それ故に医薬* 配列 ATG GGC TTC AAG ATG GAG TCA CAT TTT CTG GTC TTT GTA TTC GTG TTT 48 Met Gly Phe Lys Met Glu Ser His Phe Leu Val Phe Val Phe Val Phe -15 CTC TGG TTG TCT GGT GTT GAC GGA GAC ATT GTG ATG ACC CAG TCT CAC 96 Leu Trp Leu Ser Gly Val Asp Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser His -1 1 AAA TTC ATG TCC ACA TCA GTA GGA GAC AGG GTC AGC ATC ACC TGC AAG 144 Lys Phe Met Ser Thr Ser Val Gly Asp Arg Val Ser ile Thr Cys Lys 15 GCC AGT CAG GAT GTG AAT ACT GCT GTA GCC TGG TAT CAA CAA AAA CCA Ala Ser Gin Asp Val Asn Thr Ala Val Ala Trp Tyr Gin Gin Lys Pro 30 GGA CAA TCG CCT AAA CTA CTG ATT TAC TCG GCA TCC AAC CGG TAC ACT 240 Gly Gln Ser Pro Lys Leu Leu IIe Tyr Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr 45 50 GGA GTC CCT GAT CGC ATC ACT GGC AGT GGA TCT GGG ACG GAT TTC ACT 288 Gly Val Pro Asp Arg IIe Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr 60 65 70 TTC ACC ATC AGC AGT GTG CAG GCG GAA GAC CTG GCA CTT TAT TAC TGT 336 Phe Thr lie Ser Ser Val Gin Ala Giu Asp Leu Ala Leu Tyr Tyr Cys 75 80 384 CAG CAA CAT TAT AGT ACT CCA TTC ACG TTC GGC TCG GGG ACA AAG TTG GIn GIn His Tyr Ser Thr Pro Phe Thr Phe Gly Ser Gly Thr Lys Leu 100 90 394 GAA ATA AAA C Glu Ile Lys 105 トポロジー:直鎖状 【0244】配列番号:2 配列の種類:cDNA 配列の長さ:418 配列の型:核酸 配列 ATG GAA TGT AAC TGG ATA CTT CCT TTT ATT CTG TCA GTA ACT TCA GGT 48 Met Glu Cys Asn Trp IIe Leu Pro Phe IIe Leu Ser Val Thr Ser Gly -5 -15 -10GCC TAC TCA CAG GTT CAA CTC CAG CAG TCT GGG GCT GAG CTG GCA AGA Ala Tyr Ser Gin Val Gin Leu Gin Gin Ser Gly Ala Glu Leu Ala Arg -1 1 5 CCT GGG GCT TCA GTG AAG TTG TCC TGC AAG GCT TCT GGC TAC ACC TTT

Pro Gly Ala Ser Val Lys Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe

ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTA AAA CAG AGG CCT GGA CAG GGT CTG

20

```
(36)
                                                                     特開平10-155494
                   69
                                                                   70
               Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Lys Gin Arg Pro Gly Gin Gly Leu
                                 35
                                                 40
               GAA TGG ATT GGG TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT
                                                                        240
               Glu Trp Ile Gly Ser Ile Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser
               CAG AAG TTC AAG GGC AAG GCC ACA TTG ACT GCA GAT AAA TCC TCC AGT
                                                                        288
               Gin Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Lys Ser Ser Ser
                                           70
               ACA GCC TAC ATG CAA CTC AGC ATC TTG GCA TTT GAG GAC TCT GCG GTC
                                                                        336
               Thr Ala Tyr Met Gin Leu Ser ile Leu Ala Phe Giu Asp Ser Ala Val
                                        85
               TAT TAC TGT GCA AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC
                                                                        384
               Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr
                                    100
                                                    105
               TGG GGC CAA GGC ACC ACT CTC ACA GTC TCC TCA G
                                                                        418
               Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser
                                115
                                              *配列の種類:ペプチド
【0245】配列番号:3
配列の長さ:11
                                                     Gln Gln His Tyr Ser Thr Pro Phe Thr
配列の型:アミノ酸
                                                                    5
トポロジー:直鎖状
                                                【0248】配列番号:6
配列の種類:ペプチド
  配列
                                               配列の長さ:5
  Lys Ala Ser Gln Asp Val Asn Thr Ala Val Ala
                                               配列の型:アミノ酸
                                 10
                                                トポロジー:直鎖状
                                               配列の種類:ペプチド
【0246】配列番号:4
配列の長さ:7
                                                            Pro Tyr Trp Met Gin
配列の型:アミノ酸
トポロジー:直鎖状
                                            30
配列の種類:ペプチド
                                                【0249】配列番号:7
        配列
                                                配列の長さ:16
                                                配列の型:アミノ酸
         Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr
                                                トポロジー:直鎖状
                       5
                                                配列の種類:ペプチド
 【0247】配列番号:5
配列の長さ:9
配列の型:アミノ酸
トポロジー:直鎖状
                配列
                Ser lie Phe Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser Gln Lys Phe Lys Gly
                               5
                                               10
                                                   配列
 【0250】配列番号:8
```

トポロジー:直鎖状 50 配列の種類: c D N A

配列の型:核酸

配列の長さ:379

【0251】配列番号:9

Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr

配列の長さ:11 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

ATG GGA TGG AGC TGT ATC ATC CTC TCC TTG GTA GCA ACA GCT ACA GGT

Met Gly Trp Ser Cys IIe IIe Leu Ser Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly

-15

-10

-5

GTC CAC TCC GAC ATC CAG ATG ACC CAG AGC CCA AGC AGC CTG AGC GCC

Val His Ser Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala

10

AGC GTG GGT GAC AGA GTG ACC ATC ACC TGT AAG GCT AGT CAG GAT GTG

144

Ser Val Gly Asp Arg Val Thr IIe Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Val

15

20

25

AAT ACT GCT GTA GCC TGG TAC CAG CAG AAG CCA GGA AAG GCT CCA AAG

Asn Thr Ala Val Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys

30 35 40 45

CTG CTG ATC TAC TCG GCA TCC AAC CGG TAC ACT GGT GTG CCA AGC AGA 240
Leu Leu IIe Tyr Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr Gly Val Pro Ser Arg
50 55 60

TTC AGC GGT AGC GGT ACC GGT ACC GAC TTC ACC TTC ACC ATC AGC AGC

Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Phe Thr Ile Ser Ser

65 70 75

CTC CAG CCA GAG GAC ATC GCT ACC TAC TAC TGC CAG CAA CAT TAT AGT

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1336

1

ACT CCA TTC ACG TTC GGC CAA GGG ACC AAG GTG GAA ATC AAA C

Thr Pro Phe Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu IIe Lys

95

100

105

【0252】配列番号:10

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:379 配列の種類:cDNA

配列の型:核酸

配列

ATG GGA TGG AGC TGT ATC ATC CTC TCC TTG GTA GCA ACA GCT ACA GGT

Met Giy Trp Ser Cys IIe IIe Leu Ser Leu Val Ala Thr Ala Thr Giy

-15

-10

-5

GTC CAC TCC GAC ATC CAG ATG ACC CAG AGC CCA AGC AGC CTG AGC GCC 96

Val His Ser Asp IIe Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala

-1 1 5 10

AGC GTG GGT GAC AGA GTG ACC ATC ACC TGT AAG GCT AGT CAG GAT GTG

144

Ser Val Gly Asp Arg Val Thr Lie Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Val

15 20 25

AAT ACT GCT GTA GCC TGG TAC CAG CAG AAG CCA GGA AAG GCT CCA AAG

Asn Thr Ala Val Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys

30 35 40 45

CTG CTG ATC TAC TCG GCA TCC AAC CGG TAC ACT GGT GTG CCA AGC AGA 240
Leu Leu lie Tyr Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr Gly Val Pro Ser Arg
50 55 60

TTC AGC GGT AGC GGT AGT GGT ACC GAC TAC ACC TTC ACC ATC AGC AGC

Phe Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Phe Thr IIe Ser Ser

65 70 75

CTC CAG CCA GAG GAC ATC GCT ACC TAC TAC TGC CAG CAA CAT TAT AGT 336

Leu Gln Pro Glu Asp IIe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln His Tyr Ser

85

ACT CCA TTC ACG TTC GGC CAA GGG ACC AAG GTG GAA ATC AAA C 379 Thr Pro Phe Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu IIe Lys

100

【0253】配列番号:11

*トポロジー:直鎖状 配列の種類: cDNA

配列の長さ:418

配列の型:核酸

配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -15 -10

GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys 1

CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 15

ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 30

GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser Ile Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 55 50

CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC ACG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser 70

ACA GTC TAC ATG GAG CTG AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val

TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 105

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

【0254】配列番号:12

トポロジー:直鎖状

384

配列の種類: cDNA

配列の型:核酸

配列の長さ:418

40

配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -10 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96

Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys

CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe

```
75
                                                                               76
                       15
                                          20
                 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT
                                                                                    192
                  Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu
                  GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT
                                                                                    240
                  Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser
                                                      55
                                   50
                  CAG AAG TTC AAG GGC AAA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC ACG AGC
                                                                                    288
                  Gin Lys Phe Lys Gly Lys Vai Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser
                                                  70
                  ACA GTC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG
                                                                                    336
                  Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
                           80
                                               85
                  TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC
                                                                                     384
                  Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr
                       95
                  TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G
                                                                                     418
                  Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
                  110
                                      115
                                                   20 *トポロジー:直鎖状
【0255】配列番号:13
                                                        配列の種類: c DNA
配列の長さ:418
配列の型:核酸
                  配列
                  ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT
                                                                                      48
                  Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly
                                  -15
                                                      -10
                  GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG
                                                                                      96
                  Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
                  CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC
                                                                                     144
                  Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                                           20
                  ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT
                                                                                     192
                  Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu
                                       35
                                                           40
                   30
                   GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT
                                                                                     240
                   Giu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser
                                   50
                                                       55
                                                                           60
                   CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACT ATG ACC GCA GAC AAG TCC ACG AGC
                                                                                     288
                   Gin Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ala Asp Lys Ser Thr Ser
                                                   70
                   ACA GTC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG
                                                                                     336
                   Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
                            80
                   TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC
                                                                                     384
                   Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr
                   TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G
                                                                                     418
                   Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
                                                          120
                   110
                                       115
```

50 配列の長さ:418

【0256】配列番号:14

配列の型:核酸 トポロジー:直鎖状

*配列の種類:c DNA

•									不								
	配列	列															
	ATG	GAC	TGG	ACC	TGG	AGG	GTC	П	т	т	СТС	GCT	GTA	GCT	CCA	GGT	48
	Met	Asp	Trp	Thr	Trp	Arg	Val	Phe	Phe	Leu	Leu	ı Ala	Val	Ala	Pro	Gly	
					-15					-10	1				-5		
	GCT	CAC	TCC	CAG	GTG	CAG	CTG	GTG	CAG	тст	GGG	GCT	GAG	GTG	AAG	AAG	96
	Ala	His	Ser	GIn	Val	GIn	Leu	Val	GIn	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lys	
			-1	1				5	;				10				
	CCT -	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	GTT	TCC	TGC	AAG	GCA	TCT	GGA	TAC	ACC	πс	144
	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	
		15					20					25					
	ACT	CCC	TAC	TGG	ATG	CAG	TGG	GTG	CGA	CAG	GCC	CCT	GGA	CAA	GGG	CTT	192
	ınr	Pro	lyr	Iгр	Met		Trp	Val	Arg	GIn	Ala	Pro	Gly	GIn	Gly	Leu	
	30. مو		ATC	004	TOT	35					40					45	
	GLU	Trn	Mot	CL	Con	AII	TTT	CCT	GGA	GAT	GGT	GAT	ACT	AGG	TAC	AGT	240
	oru	пр	IME (ч	Ser 50	116	Phe	Pro	Gly		Gly	Asp	Thr	Arg	Tyr	Ser	
	CAG	ΔΔG	TTC	ΔAG		A A A	CTC	ACC	ATO	55					60		٠
	Gln	Lvs	Phe	lvs	GIV	lve	GTC Val	The	Mos	ACC	GCA	GAC	AAG	TCC	ACG	AGC	288
		_,-		65	σ.,	_,5	V	1111	70	1111	ма	ASP	Lys		inr	Ser	
									,,					75			
4	ACA	GTC	TAC	ATG	GAG	CTG	AGC	AGC	CTG	AGA	TCT	GAG	GAC	ACG	GCC.	CTC	336
•	Thr	Val	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Ara	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	330
			80					85					90			·u.	
•	TAT	TAC	TGT	GCG	AGA	GGA	TTA	CGA	CGA	GGG	GGG	TAC	TAC	Ш	GAC	TAC	384
•	Гуr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Leu	Arg	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Phe	Asp	Tyr	
		95					100					105			•	•	
							GTC					G					418
		Gly	GIn	Gly	Thr	Thr	Val	Thr	Val	Ser	Ser						
	10					115					120						
5	-:	15										ジー					
										配	列の	種類	: c	DΝ	Α		

[0257]配列番号

配列の長さ:418

配列の型:核酸

配歹	IJ															
ATG	GAC	TGG	ACC	TGG	AGG	GTC	TTC	ПС	TTG	CTG	GCT	GTA	GCT	CCA	GGT	48
Met	Asp	Trp	Thr	Trp	Arg	Val	Phe	Phe	Leu	Leu	Ala	Val	Ala	Pro	Gly	
				-15					-10					-5	,	
GCT	CAC	TCC	CAG	GTG	CAG	CTG	GTG	CAG	TCT	GGG	GCT	GAG	GTG	AAG	AAG	96
Ala	His	Ser	GIn	Val	GIn	Leu	Val	GIn	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lvs	
		-1					5					10		·	•	
CCT	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	GTT	TCC	TGC	AAG	GCA	TCT	GGA	TAC	ACC	ттс	144
Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	
	15					20					25		•			
ACT	CCC	TAC	TGG	ATG	CAG	TGG	GTG	CGA	CAG	GCC	ССТ	GGA	CAA	GGG	СТТ	192
Thr	Pro	Tyr	Trp	Met	Gln	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gin	GIv	Leu	
30					35					40		•		•	45	
GAG	TGG	ATG	GGA	TCT	ATT	ПТ	ССТ	GGA	GAT	GGT	GAT	ACT	AGG	TAC	AGT	240
			A1				_	_								-40

Glu Trp Met Gly Ser lie Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser

79

80 50 55 CAG AAG TTC AAG GGC AGA GCC ACC CTG ACC GCA GAC ACG TCC ACG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Ala Thr Leu Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser 70 ACA GTC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val 85 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384

Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

115

[0258]配列番号:16

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:418

配列の種類:cDNA

配列の型:核酸

配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -15 -10

GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys -1

CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 15

ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 35 40

GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser

55 CAG AAG TTC AAG GGC AGA GCC ACC CTG ACT GCA GAC ACG TCC TCG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Ala Thr Leu Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser

ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336

Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val

TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCA G 418 Trp Gly Gin Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

115

[0259]配列番号:17

トポロジー:直鎖状 配列の種類: cDNA

配列の長さ:418 配列の型:核酸

		81														82		
•	ATG	GAC	TGG	ACC	TGG	AGG	GTC	TTC	TTC	TTG	CTG	GCT	GTA	GCT	CCA	GGT	48	
	Met	Asp	Trp	Thr	Trp	Arg	Val	Phe	Phe	Leu	Leu	Ala	Val	Ala	Pro	Gly		
					-15					-10					-5			
	GCT	CAC	TCC	CAG	GTG	-CAG	*CTG	GTG	CAG	TCT	GGG	GCT	GAG	GTG	AAG	AAG	96	
	Ala	His	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Val	GIn	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lys		
			-1	1				5					10					
	CCT	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	GTT	TCC	TGC	AAG	GCA	TCT	GGA	TAC	ACC	TTC	144	
	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe		
		15					20					25	•	•				
	ACT	CCC	TAC	TGG	ATG	CAG	TGG	GTG	CGA	CAG	CGC	ССТ	GGA	CAA	GGG	СТТ	192	
					Met													
,	30					35					40		•		•	45		
	GAG	TGG	ATG	GGA	TCT	ATT	Ш	CCT	GGA	GAT	GGT	GAT	ACT	AGG	TAC	AGT	240	
					Ser													
					50				•	55	•	•		3	60	•••		
	CAG	AAG	TTC	AAG	GGC	AGA	GTC	ACC	ATG	ACC	GCA	GAC	ACG	TCC		AGC	288	
					Gly													
				65	•				70					75	••••	001		
	ACA	GTC	TAC	ATG	GAG	CTG	AGC	AGC		AGA	тст	GAG	GAC		GCC	GTG	336	
					Glu												550	
			80					85		9		٠.٣	90		Alu	vai		
	TAT	TAC	TGT	GCG	AGA	GGA	TTA	CGA	CGA	GGG	GGG	TAC		ш	GAC	TAC	384	
					Arg												504	
	·	95	•		Ū	•	100			,	,	105	٠,٠		М	.,.		
	TGG	GGG	CAA	GGG	ACC	ACG	GTC	ACC	GTC	TCC	TCA						418	
					Thr							_					410	
	110	-		•		115					120							
【0260】配列番号	号:	1 8								ŀ		ジー	:	"销壮				
配列の長さ:418												種類						
配列の型:核酸									30									
	配列	J																
	ATG	GAC	TGG	ACC	TGG	AGG	GTC	ттс	ТΤС	TTG	CTG	GCT	GTA	GCT	CCA	GGT	48	
					Trp													
					-15					-10					-5	••,		
	GCT	CAC	TCC	CAG	GTG	CAG	CTG	GTG	CAG	тст	GGG	GCT	GAG	GTG		AAG	96	
					Val													
			-1	1				5			•		10		_, -	_,-		
	ССТ	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	GTT	TCC	TGC	AAG	GCA	тст		TAC	ACC	TTC	144	
					Val													
		15				•	20		•	_,		25	,	.,.				
	ACT	CCC	TAC	TGG	ATG	CAG	TGG	GTG	CGA	CAG	GCC		GGA	CAA	GGG	СТТ	192	
					Met												, 52	
	30		Ť	·		35	•				40		••,	• • • •	J.,	45		
		TGG	ATG	GGA	тст		тт	ССТ	GGA	GAT		GAT	ACT	AGG	TAC		240	
					Ser												-70	
		•		,	50			•	,	55	- • 7	۳		9	60	٠.,		
	CAG	AAG	ттс	AAG	GGC	AAA	GTC	ACC	ATG		GC∆	GAC	ACG	TCC		AGC	288	
					Gly												200	
		•		65	,	-,-			70			p	****	75	JU1	50 1		
	ACA	GCC	TAC		GAG	CTG	AGC	AGC		AGA	тст	GAG	GAC		GCC	GTG	336	
								_	-									

(43) 83 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val 80 85 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100 105 95 TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 110 *トポロジー:直鎖状 【0261】配列番号:19 10 配列の種類: c D N A 配列の長さ:418 配列の型:核酸 配列 ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -10 _15 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 20 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 35 40 GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser Ile Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 50 55 60 CAG AAG TTC AAG GGC AAA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC TCG AGC 288 GIn Lys Phe Lys GIy Lys Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser 65 70 ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG GCA TTT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Ala Phe Glu Asp Thr Ala Val 25 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100 TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 トポロジー:直鎖状 【0262】配列番号:20 配列の種類: c DNA 配列の長さ:418 配列の型:核酸 配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT

Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly

-15

GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG

Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys

-1 1 5 10

		0.5							• • • •	•						_	, , , , , , ,
	CT A	85	ccc	TC 4	CTC	***	CTT.	TCC	TCC	440	CC 4	TOT	CC 4	TAC	۸۵۵	80	
								TCC Ser									144
r	10	15	nia	J C 1	7	Lys	20	50 1	Cys	Lys	AIG	25	Oly	1 7 1	****	1110	
Δ	CT :		TAC	TGG	ATG	CAG		GTG	CGA	CAG	GCC		GGA	CAA	GGG	стт	192
								Val									
	30			·		35	•				40		·		·	45	
G	AG	TGG	ATG	GGA	TCT	ATT	Ш	CCT	GGA	GAT	GGT	GAT	ACT	AGG	TAC	AGT	240
G	Blu	Trp	Met	Gly	Ser	He	Phe	Pro	Gly	Asp	Gly	Asp	Thr	Arg	Tyr	Ser	
					50					55					60		
								ACC									
(€ln	Lys	Phe		Gly	Lys	Ala	Thr		Thr	Ala	Asp	Thr		Ser	Ser	
		000	T40	65	C4.C	CTC	400	400	70 CT0	404	TOT	~	040	75	000	OT C	226
								AGC									336
l	ırır	АІА	80	WEL	oiu	Leu	361	Ser 85	Leu	Arg	301	Giu	90	1111	Ala	vai	
-	ΓΑΤ	TAC		GCG	AGA	GGA	TTA	CGA	CGA	GGG	GGG	TAC		ш	GAC	TAC	384
								Arg									
	•	95	•		Ĭ	•	100	Ŭ	·		•	105	•		•	•	
-	TGG	GGG	CAA	GGG	ACC	ACG	GTC	ACC	GTC	TCC	TCA	G					418
•	Trp	Gly	GIn	Gly	Thr	Thr	Val	Thr	Val	Ser	Ser						
4 9	110		•			115					120						
【0263】配列番号	} :	2 1								ŀ	ポロ	ジー	·:直	鎖制	ξ		
配列の長さ:418										A	列の	種類	₹: c	DΝ	I A		
配列の型:核酸																	
	配列		TCC	ACC	TOO	ACC	CTC	TTC	TTC	TTC	стс	CCT	СТА	CCT	CCA	CCT	7 40
								TTC Phe									
	WIC L	Ash	ΠP	****	-15	AI 9	Vai	1110	1116	-10	Leu	AIG	Vai	Ala	-5		
	GCT	CAC	TCC	CAG		CAG	CTG	GTG	CAG		GGG	GCT	GAG	GTG			96
								Val									
			-1	1				5					10				
	CCT	GGG	GCC	TCA	GTG	AAG	GTT	TCC	TGC	AAG	GCA	TCT	GGA	TAC	ACC	TT(144
	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	9
		15					20					25					
		_	_	_			_	GTG	_			_		. .			
		Pro	ıyr	ırp	Met	35	•	Val	Arg	GIN	А I а 40		ыу	GIN	GIY	/ Let 45	_
	30 646	TGG	ΔTG	GGA	TCT			ССТ	GGA	GAT			ΔСТ	AGG	. ΤΔC		
								Pro									
	0.0			J.,	50				σ.,	55	•	7.00	••••	٠ ٤	60		•
	CAG	AAG	ттс	AAG			GTC	ACC	ATG			GAC	ACG	TCC			C 288
	GIn	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Val	Thr	Met	Thr	Ala	Asp	Thr	Ser	Sei	Se	r
				65					70)				75	5		
	ACA	GCC	TAC	ATG	CAG	CTG	AGC	AGC	CTA	AGA	тст	GAG	GAC	ACG	GCC	GTO	G 336
	Thr	Ala	Tyr	Met	GIn	Leu	Ser	Ser	Leu	ı Arg	Ser	Glu	Asp	Thi	Ala	a Va	I
			80					85					90				
	TAT	TAC	TGT	GCG	AGA	GGA	TTA	CGA	CGA	GGG	GGG	TAC	TAC	: 111	GAG	CTA	C 384

Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr

(45)特開平10-155494 87 88 95 100 105 TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gin Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 【0264】配列番号:22 *トポロジー:直鎖状 配列の長さ:418 配列の種類: cDNA 配列の型:核酸 配列 ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -15 -10 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 55 CAG AAG TTC AAG GGC AAA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC TCG AGC 288 GIn Lys Phe Lys Gly Lys Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser 65 70 75 ACA GCC TAC ATG CAG CTG AGC ATC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Ala Tyr Met Gin Leu Ser Ile Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val 80 85 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 95 100 105 TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gin Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 110 115 120 【0265】配列番号:23 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:418 配列の種類:cDNA 配列の型:核酸 配列 ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT

Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -10 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys -1 1 5 CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 15 20 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192

89 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 35 GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser CAG AAG TTC AAG GGC AAA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC TCG AGC GIn Lys Phe Lys Gly Lys Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser 65 ACA GCC TAC ATG CAG CTG AGC ATC CTG AGA TCT GAG GAC TCG GCC GTG 336 Thr Ala Tyr Met Gin Leu Ser lie Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val 80 90 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gin Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 【0266】配列番号:24 *トポロジー:直鎖状 配列の種類:cDNA 配列の長さ: 418 ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -10GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys -1 CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 20 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 35 GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser He Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 60 50 55 CAG AAG TTC AAG GGC AAA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC TCG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Lys Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser 65 70 ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC ATC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser ile Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

【0267】配列番号:25 配列の型:核酸 配列の長さ:418 50 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類:cDNA

配列 ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -15 -10 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys -1 1 CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 15 20 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 30 25 GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser Ile Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 55 50 CAG AAG TTC AAG GGC AAA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC TCG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Lys Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser 70 ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC TCG GCC GTA 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Ser Ala Val 85 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 95 100 105 418

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G

Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

110 120

【0268】配列番号:26

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

配列の型:核酸

配列の長さ:418

配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly -15 -10 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys -1

CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 15 20 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser

55

50

(48)93 CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC ACG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser 65 70 ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100 TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 *トポロジー:直鎖状 【0269】配列番号:27 配列の種類:cDNA 配列の長さ:418 配列 ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Arg Gin Ala Pro Gly Gin Gly Leu 35 GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 55 CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC TCG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Ser Ser 65 70 ACA GTC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val 80 85 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 95 100 105 TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 110 【0270】配列番号:28 トポロジー:直鎖状 配列の種類: c DNA 配列の長さ:418

配列

配列の型:核酸

配列の型:核酸

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly

95 96 -15 -10

GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys

CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144

Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 20

ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192

Thr Pro Tyr Trp Met Gln Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu

GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser lle Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser

CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACC ATG ACC GCA GAC AAG TCC ACG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ala Asp Lys Ser Thr Ser

65 70 ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336

Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val

TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100 105

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G 418

Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

【0271】配列番号:29 *トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA 配列の長さ:40

配列の型:核酸

配列

ACTAGTCGAC ATGAAGTTGC CTGTTAGGCT GTTGGTGCTG 40

【0272】配列番号:30 ※トポロジー:直鎖状 配列の長さ:39 配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

ACTAGTCGAC ATGGAGWCAG ACACACTCCT GYTATGGGT 39

★トポロジー:直鎖状 【0273】配列番号:31 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:40

配列の型:核酸

配列

ACTAGTCGAC ATGAGTGTGC TCACTCAGGT CCTGGSGTTG 40

【0274】配列番号:32 ☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA 配列の長さ:43

配列の型:核酸 ☆

配列

ACTAGTCGAC ATGAGGRCCC CTGCTCAGWT TYTTGGMWTC TTG 43

【0275】配列番号:33 トポロジー:直鎖状

配列の長さ:40 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸

ACTAGTCGAC ATGGATTTWC AGGTGCAGAT TWTCAGCTTC

*トポロジー:直鎖状

【0276】配列番号:34

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:37 配列の型:核酸

*

配列

ACTAGTCGAC ATGAGGTKCY YTGYTSAGYT YCTGRGG

37

40

98

【0277】配列番号:35

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:41

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

ACTAGTCGAC ATGGGCWTCA AGATGGAGTC ACAKWYYCWG G

41

【0278】配列番号:36

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:41

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

ACTAGTCGAC ATGTGGGGAY CTKTTTYCMM TTTTTCAATT G

41

【0279】配列番号:37 配列の長さ:35 ☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

☆

配列

ACTAGTCGAC ATGGTRTCCW CASCTCAGTT CCTTG

35

【0280】配列番号:38

◆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:37

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列
ACTAGTCGAC ATGTATATAT GTTTGTTGTC TATTTCT

37

【0281】配列番号:39

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:38

,...,

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

配列

ACTAGTCGAC ATGGAAGCCC CAGCTCAGCT TCTCTTCC

38

【0282】配列番号:40

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:27

*

配列の型:核酸

27

【0283】配列番号:41

1 ★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:25

配列の種類:合成DNA

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

7

配列

TAGAGTCACC GAGGAGCCAG TTGTA

GGATCCCGGG AGTGGATAGA CCGATG

GGATCCCGGG TGGATGGTGG GAAGATG

25

【0284】配列番号:42

☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:26

配列の型:核酸 配列 ☆

26

【0285】配列番号:43

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:34

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

100

GATAAGCTTC CACCATGGGC TTCAAGATGG AGTC 【0286】配列番号:44

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:34

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

GATAAGCTTC CACCATGGAA TGTAACTGGA TACT

34

34

【0287】配列番号:45

配列の種類:合成DNA

※トポロジー:直鎖状・

配列の長さ:34

. .

配列の型:核酸

*

配列

GGCGGATCCA CTCACGTTTT ATTTCCAACT TTGT

34

【0288】配列番号:46

★トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:34 配列の型:核酸

.

配列

GGCGGATCCA CTCACCTGAG GAGACTGTGA GAGT

34

【0289】配列番号:47

☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:18 配列の型:核酸

☆

配列

CAGACAGTGG TTCAAAGT

18

【0290】配列番号:48

◆トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:26 配列の型:核酸

•

GAATTCGGAT CCACTCACGT TTGATT

配列

26

【0291】配列番号:49

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:48

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

AGTCAGGATG TGAATACTGC TGTAGCCTGG TACCAGCAGA AGCCAGGA

【0292】配列番号:50

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:39

**

配列の型:核酸

配列

GCATCCAACC GGTACACTGG TGTGCCAAGC AGATTCAGC

39

48

【0293】配列番号:51

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:45

配列の種類:合成DNA

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

CAACATTATA GTACTCCATT CACGTTCGGC CAAGGGACCA AGGTG

45

【0294】配列番号:52

☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ: 47 配列の型:核酸

☆

配列

GCAGTATTCA CATCCTGACT GGCCTTACAG GTGATGGTCA CTCTGTC

47

【0295】配列番号:53

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:38

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

ACACCAGTGT ACCGGTTGGA TGCCGAGTAG ATCAGCAG

【0296】配列番号:54

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:41

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

GTGAATGGAG TACTATAATG TTGCTGGCAG TAGTAGGTAG C

41

38

102

【0297】配列番号:55

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:31

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

GGTACCGACT ACACCTTCAC CATCAGCAGC C

31

【0298】配列番号:56

★トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:31 配列の型:核酸

_

配列

GGTGAAGGTG TAGTCGGTAC CGCTACCGCT A

31

【0299】配列番号:57

☆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:144

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

软

配列

ATGCCTTGCA GGAAACCTTC ACTGAGGCCC CAGGCTTCTT CACCTCAGCC CCAGACTGCA 60
CCAGCTGCAC CTGGGAGTGA GCACCTGGAG CTACAGCCAG CAAGAAGAAG ACCCTCCAGG 120
TCCAGTCCAT GGTGGAAGCT TATC 144

【0300】配列番号:58

◆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:130

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

TCAGTGAAGG TTTCCTGCAA GGCATCTGGA TACACCTTCA CTCCCTACTG GATGCAGTGG 60 GTGCGACAGG CCCCTGGACA AGGGCTTGAG TGGATGGGAT CTATTTTTCC TGGAGATGGT 120 GATACTAGGT 130

【0301】配列番号:59

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:131

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

:

配列

AATACACGGC CGTGTCCTCA GATCTCAGGC TGCTCAGCTC CATGTAGACT GTGCTCGTGG 60
ACGTGTCTGC GGTCATGGTG ACTCTGCCCT TGAACTTCTG ACTGTACCTA GTATCACCAT 120
CTCCAGGAAA A 131

【0302】配列番号:60

※トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:119

※40

配列の型:核酸

配列

GAGATCTGAG GACACGCCG TGTATTACTG TGCGAGAGGA TTACGACGAG GGGGGTACTA 60 CTTTGACTAC TGGGGGCAAG GGACCACGGT CACCGTCTCC TCAGGTGAGT GGATCCGAC 119

【0303】配列番号:61

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:25

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

7

配列

GATAAGCTTC CACCATGGAC TGGAC

25

【0304】配列番号:62

配列の型:核酸

配列の長さ:25

50 トポロジー:直鎖状

104

配列の種類:合成DNA

配列

GTCGGATCCA CTCACCTGAG GAGAC

*トポロジー:直鎖状

【0305】配列番号:63

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:26 配列の型:核酸

:

配列

AAGTTCAAGG GCAAAGTCAC CATGAC

26

25

【0306】配列番号:64

※トポロジー:直鎖状10 配列の種類:合成DNA

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:26 配列の型:核酸

*

配列

GTCATGGTGA CTTTGCCCTT GAACTT

26

【0307】配列番号:65 配列の長さ:26

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

★

配列

ATGACCGCAG ACAAGTCCAC GAGCAC

26

【0308】配列番号:66

☆トポロジー:直鎖状 20 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:26 配列の型:核酸

☆

配列

GTGCTCGTGG ACTTGTCTGC GGTCAT

26

【0309】配列番号:67

◆トポロジー:直鎖状配列の種類:合成DNA

配列の長さ:46 配列の型:核酸

•

配列

HLグリ

AAGTTCAAGG GCAAAGTCAC CATGACCGCA GACAAGTCCA CGAGCAC

46

【0310】配列番号:68 配列の長さ:47 *トポロジー:直鎖状 30 配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

×

동

配列

GTGCTCGTGG ACTTGTCTGC GGTCATGGTG ACTTTGCCCT TGAACTT

47

【0311】配列番号:69

※トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:38 配列の型:核酸

配列

AAGTTCAAGG GCAGAGCCAC CCTGACCGCA GACACGTC

38

【0312】配列番号:70

★トポロジー:直鎖状 40 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:38 配列の型:核酸

配列

CAGACAGTGG TTCAAAGT

GACGTGTCTG CGGTCAGGGT GGCTCTGCCC TTGAACTT

38

【0313】配列番号:71

☆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:18 配列の型:核酸 配列の種類:合成DNA

☆

.

18

【0314】配列番号:72

配列の型:核酸

配列の長さ:17

50 トポロジー:直鎖状

96

384

(54) 105 106 配列の種類:合成DNA 配列 GCCCCAAAGC CAAGGTC 17 【0315】配列番号:73 *トポロジー:直鎖状 配列の長さ:23 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸 配列 ATTITICCTG GAGATGGTGA TAC 23 【0316】配列番号:74 ※トポロジー:直鎖状 配列の長さ:23 10 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸

配列 GTATCACCAT CTCCAGGAAA TAT

【0317】配列番号:75 ★トポロジー:直鎖状 配列の長さ:418 配列の種類: cDNA

-15

配列の型:核酸

配列 ATG GAA TGT AAC TGG ATA CTT CCT TTT ATT CTG TCA GTA ACT TCA GGT 48 Met Glu Cys Asn Trp IIe Leu Pro Phe IIe Leu Ser Val Thr Ser Gly

-10 GCC TAC TCA CAG GTT CAA CTC CAG CAG TCT GGG GCT GAG CTG GCA AGA Ala Tyr Ser Gin Val Gin Leu Gin Gin Ser Giy Ala Giu Leu Ala Arg

-1

CCT GGG GCT TCA GTG AAG TTG TCC TGC AAG GCT TCT GGC TAC ACC TTT 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe

ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTA AAA CAG AGG CCT GGA CAG GGT CTG 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gin Trp Val Lys Gin Arg Pro Gly Gin Gly Leu 30

GAA TGG ATT GGG TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Ile Gly Ser Ile Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser

50 55 60

CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACC ATG ACC GCA GAC ACG TCC ACG AGC 288 Gin Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ala Asp Thr Ser Thr Ser 65

ACA GTC TAC ATG GAG CTG AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336 Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val

80 90 TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC

Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100 105

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

115 120

【0318】配列番号:76

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

配列の型:核酸

配列の長さ:418

配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT 48 Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly

107 108 -15 -10 GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG 96 Ala His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC 144 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 20 ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192 Thr Pro Tyr Trp Met Gln Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240 Glu Trp Met Gly Ser Ile Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser 50 55 CAG AAG TTC AAG GGC AAG GCC ACA TTG ACT GCA GAT AAA TCC TCC AGT 288 GIn Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Lys Ser Ser Ser 70 ACA GCC TAC ATG CAA CTC AGC ATC TTG GCA TTT GAG GAC TCT GCG GTC 336 Thr Ala Tyr Met Gin Leu Ser IIe Leu Ala Phe Glu Asp Ser Ala Val 85 TAT TAC TGT GCA AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr 100 105 TGG GGC CAA GGC ACC ACT CTC ACA GTC TCC TCA G 418 Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser 115 【0319】配列番号:77 *トポロジー:直鎖状 配列の長さ:38 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸 配列 CTGGTTCGGC CCACCTCTGA AGGTTCCAGA ATCGATAG 38 【0320】配列番号:78 ※トポロジー:直鎖状 配列の長さ:35 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸 配列 GCAGACACGT CCTCGAGCAC AGCCTACATG GAGCT 35 ★トポロジー:直鎖状 【0321】配列番号:79 配列の長さ:35 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸 配列 AGCTCCATGT AGGCTGTGCT CGAGGACGTG TCTGC 35 ☆トポロジー:直鎖状 【0322】配列番号:80 配列の長さ:26 配列の種類:合成DNA 配列の型:核酸 ☆ 配列 TGGGTGCGAC AGCGCCCTGG ACAAGG 26 【0323】配列番号:81 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:26 配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

CCTTGTCCAG GGCGCTGTCG CACCCA

[0324]配列番号:82

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:41

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

TACATGGAGC TGAGCAGCCT GGCATTTGAG GACACGGCCG T

41

26

110

【0325】配列番号:83

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:41

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

ACGGCCGTGT CCTCAAATGC CAGGCTGCTC AGCTCCATGT A

41

【0326】配列番号:84

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:26

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

四七夕川

AAGTTCAAGG GCAAAGCCAC CCTGAC

26

【0327】配列番号:85

☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:26 配列の型:核酸

☆

配列

GTCAGGGTGG CTTTGCCCTT GAACTT

26

【0328】配列番号:86

◆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:23

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

•

23

【0329】配列番号:87

GCCTACATGC AGCTGAGCAG CCT

AGGCTGCTCA GCTGCATGTA GGC

配列の長さ:23

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸 配列

Ī

23

[0330]配列番号:88

※トポロジー:直鎖状

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:38

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

GCCTACATGC AGCTGAGCAT CCTGAGATCT GAGGACAC

38

【0331】配列番号:89

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:35

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

GATCTCAGGA TGCTCAGCTG CATGTAGGCT GTGCT

35

【0332】配列番号:90

☆トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:50

☆

配列の型:核酸

₹

配列

GCCTACATGC AGCTGAGCAT CCTGAGATCT GAGGACTCGG CCGTGTATTA

50

[0333]配列番号:91

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:50

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

112

ACGGCCGAGT CCTCAGATCT CAGGATGCTC AGCTGCATGT AGGCTGTGCT

50

[0334]配列番号:92 配列の長さ:20

*トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

GAGCTGAGCA TCCTGAGATC

20

[0335]配列番号:93

配列の長さ:26

※トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

*

配列

GATCTCAGGA TGCTCAGCTC CATGTA

26

[0336]配列番号:94

★トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:20 配列の型:核酸

☆

配列

AGATCTGAGG ACTCGGCCGT

20

【0337】配列番号:95

☆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:20

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

配列

配列

配列

配列

ACGCCGAGT CCTCAGATCT

20

【0338】配列番号:96

◆トポロジー:直鎖状 配列の種類:合成DNA

配列の長さ:35 配列の型:核酸

35

【0339】配列番号:97

GCAGACACGT CCACGAGCAC AGCCTACATG GAGCT *トポロジー:直鎖状

配列の長さ:35

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

35

AGCTCCATGT AGGCTGTGCT CGTGGACGTG TCTGC [0340] 配列番号:98

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:35

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

35

GCAGACACGT CCTCGAGCAC AGTCTACATG GAGCT [0341]配列番号:99 ★トポロジー:直鎖状

*

配列の長さ:35

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

35

AGCTCCATGT AGACTGTGCT CGAGGACGTG TCTGC [0342]配列番号:100

☆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:26

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

☆

配列

AGAGTCACCA TCACCGCAGA CAAGTC

26

[0343] 配列番号:101

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:26

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸

26

288

418

【0344】配列番号:102配列の長さ:418配列の種類:cDNA

GACTTGTCTG CGGTGATGGT GACTCT

配列の型:核酸

*

配列

ATG GAC TGG ACC TGG AGG GTC TTC TTC TTG CTG GCT GTA GCT CCA GGT

Met Asp Trp Thr Trp Arg Val Phe Phe Leu Leu Ala Val Ala Pro Gly

-15

-10

-5

GCT CAC TCC CAG GTG CAG CTG GTG CAG TCT GGG GCT GAG GTG AAG AAG

Ala His Ser GIn Val GIn Leu Val GIn Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys

-1 1 5 10

CCT GGG GCC TCA GTG AAG GTT TCC TGC AAG GCA TCT GGA TAC ACC TTC

144

Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe

15

20

25

ACT CCC TAC TGG ATG CAG TGG GTG CGA CAG GCC CCT GGA CAA GGG CTT 192
Thr Pro Tyr Trp Met Gln Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
30 35 40 45

GAG TGG ATG GGA TCT ATT TTT CCT GGA GAT GGT GAT ACT AGG TAC AGT 240
Glu Trp Met Gly Ser IIe Phe Pro Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser

55

CAG AAG TTC AAG GGC AGA GTC ACC ATC ACC GCA GAC AAG TCC ACG AGC GIn Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr IIe Thr Ala Asp Lys Ser Thr Ser

ACA GCC TAC ATG GAG CTG AGC AGC CTG AGA TCT GAG GAC ACG GCC GTG 336
Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
80 85 90

70

TAT TAC TGT GCG AGA GGA TTA CGA CGA GGG GGG TAC TAC TTT GAC TAC

Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr

95 100 105

TGG GGG CAA GGG ACC ACG GTC ACC GTC TCC TCA G
Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
110 115 120

【0345】配列番号:103

鎖の数:一本鎖

配列の長さ:1013

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類: c DNA

配列

GAATTCGGCA CGAGGGATCT GG ATG GCA TCT ACT TCG TAT GAC TAT TGC 49

Met Ala Ser Thr Ser Tyr Asp Tyr Cys

AGA GTG CCC ATG GAA GAC GGG GAT AAG CGC TGT AAG CTT CTG CTG GGG 97
Arg Val Pro Met Glu Asp Gly Asp Lys Arg Cys Lys Leu Leu Gly
10 15 20 25

ATA GGA ATT CTG GTG CTC CTG ATC ATC GTG ATT CTG GGG GTG CCC TTG

145

11e Gly IIe Leu Val Leu Leu IIe IIe Val IIe Leu Gly Val Pro Leu

30 35 40

ATT ATC TTC ACC ATC AAG GCC AAC AGC GAG GCC TGC GGG GAC GGC CTT 193
11e 11e Phe Thr 11e Lys Ala Asn Ser Glu Ala Cys Arg Asp Gly Leu
45 50 55

CGG GCA GTG ATG GAG TGT CGC AAT GTC ACC CAT CTC CTG CAA CAA GAG 241
Arg Ala Val Met Glu Cys Arg Asn Val Thr His Leu Leu Gln Gln Glu

115

70 60 65 CTG ACC GAG GCC CAG AAG GGC TTT CAG GAT GTG GAG GCC CAG GCC GCC 289 Leu Thr Glu Ala Gin Lys Gly Phe Gin Asp Val Glu Ala Gin Ala Ala 75 80 ACC TGC AAC CAC ACT GTG ATG GCC CTA ATG GCT TGC CTG GAT GCA GAG 337 Thr Cys Asn His Thr Val Met Ala Leu Met Ala Ser Leu Asp Ala Glu 90 95 100 AAG GCC CAA GGA CAA AAG AAA GTG GAG GAG CTT GAG GGA GAG ATC ACT 385 Lys Ala Gin Gly Gin Lys Lys Val Glu Glu Leu Glu Gly Glu Ile Thr 120 110 115 ACA TTA AAC CAT AAG CTT CAG GAC GCG TCT GCA GAG GTG GAG CGA CTG 433 Thr Leu Asn His Lys Leu Gln Asp Ala Ser Ala Glu Val Glu Arg Leu 125 130 135 AGA AGA GAA AAC CAG GTC TTA AGC GTG AGA ATC GCG GAC AAG AAG TAC Arg Arg Glu Asn Gln Val Leu Ser Val Arg IIe Ala Asp Lys Lys Tyr 140 150 TAC CCC AGC TCC CAG GAC TCC AGC TCC GCT GCG GCG CCC CAG CTG CTG 529 Tyr Pro Ser Ser Gin Asp Ser Ser Ser Ala Ala Pro Gin Leu Leu 155 160 165 ATT GTG CTG GGC CTC AGC GCT CTG CTG CAG TGA GATCCCAGGA 575 lle Val Leu Leu Gly Leu Ser Ala Leu Leu Gln *** 175 180 AGCTGGCACA TCTTGGAAGG TCCGTCCTGC TCGGCTTTTC GCTTGAACAT TCCCTTGATC TCATCAGTTC TGAGCGGGTC ATGGGGCAAC ACGGTTAGCG GGGAGAGCAC GGGGTAGCCG 695 GAGAAGGGCC TCTGGAGCAG GTCTGGAGGG GCCATGGGGC AGTCCTGGGT CTGGGGACAC 755 AGTCGGGTTG ACCCAGGGCT GTCTCCCTCC AGAGCCTCCC TCCGGACAAT GAGTCCCCCC 815 TCTTGTCTCC CACCCTGAGA TTGGGCATGG GGTGCGGTGT GGGGGGGCATG TGCTGCCTGT TGTTATGGGT TTTTTTTGCG GGGGGGGTTG CTTTTTTCTG GGGTCTTTGA GCTCCAAAAA 995 1013 AAAATTCGGG CGGCCGCC

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、ヒト骨髄腫細胞株KPMM2 を用いたFCM 解析において、キメラ抗HM1.24抗体の蛍光強度がマウス 抗HM1.24抗体の蛍光強度と同様に、コントロール抗体に 比べシフトしていることを示すグラフである。

【図2】図2は、WISH細胞を用いたCell-ELISAにおいて、キメラ抗HM1.24抗体はマウス抗HM1.24抗体と同様に、ビオチン化マウス抗HM1.24抗体のWISH細胞への結合を濃度依存的阻害していることを示すグラフである。

【図3】図3は、コントロールヒトIgG1、あるいはマウス抗HM1.24抗体は、RPMI8226細胞に対する細胞障害活性を持たないのに対し、キメラ抗HM1.24抗体はE/T 比の上昇に伴い、RPMI 8226 細胞に対する細胞障害活性が上昇していることを示すグラフである。

【図4】図4は、PCR 法によるCDR グラフティングにより再構成ヒト抗HM1.24抗体L 鎖を、作製する方法を示す模式図である。

【図5】図5は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖の作製に おいて、PCR 法によりRVH1、RVH2、RVH3及びRVH4のオリ ゴヌクレオチドをアセンブリーする方法を示す模式図で ある。

【図6】図6は、PCR 法によりヒト・マウスハイブリッド抗HM1.24抗体H 鎖V 領域を作製する方法を示す模式図である。

【図7】図7は、PCR 法によりマウス・ヒトハイブリッド抗HM1.24抗体H 鎖V 領域を作製する方法を示す模式図である。

【図8】図8は、再構成ヒト抗HM1.24抗体L 鎖バージョン a はキメラ抗HM1.24抗体と同程度の抗原結合活性を有することを示すグラフである。なお、-1、-2はロットの違いを示す。

【図9】図9は、L 鎖バージョン a とH 鎖バージョン a、b、f 又は h を組み合わせた再構成ヒト抗HM1.24抗体およびキメラ抗体HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図10】図10は、L 鎖バージョンbとH 鎖バージョンa、b、f 又はhを組み合わせた再構成ヒト抗HM1.24 抗体およびキメラ抗体HM1.24抗体の結合活性を示すグラフである。

【図11】図11は、L 鎖バージョンaとH 鎖バージョ

50

ンa、b、f 又は h を組み合わせた再構成ヒト抗HM1.24 抗体およびキメラ抗体HM1.24抗体の結合阻害活性を示す グラフである。

【図12】図12は、L 鎖バージョン b とH 鎖バージョン a、b、f 又は h を組み合わせた再構成ヒト抗HM1.24 抗体およびキメラ抗体HM1.24 抗体の結合阻害活性を示すグラフである。

【図13】図13は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、b、c、d及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図14】図14は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、e及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。なお、-1、-2はロットの違いを示す。

【図15】図15は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、c、p、r及びキメラ抗HM1.24抗体の結合阻害活性を示すグラフである。

【図16】図16は、ヒト・マウスハイブリッド抗HM1. 24抗体、マウス・ヒトハイブリッド抗HM1. 24抗体およびキメラ抗HM1. 24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図17】図17は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、b、c、f及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図18】図18は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、g及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図19】図19は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、g及びキメラ抗HM1.24抗体の結合阻害活性を示すグラフである。

【図20】図20は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンh、i及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図21】図21は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョン f、h、j及びにキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示す。

【図22】図22は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョン h 、 i 及びキメラ抗HM1.24抗体の結合阻害活性を示すグラフである。

【図23】図23は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンf、h、j及びキメラ抗HM1.24抗体の結合阻害活性を示すグラフである。

【図24】図24は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンh、k、l、m、n、o及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図25】図25は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、h、p、q及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図26】図26は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バー ジョンh、k、l、m、n、o及びキメラ抗HM1.24抗体 50 118

のWISH細胞への結合阻害活性を示すグラフである。

【図27】図27は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、h、p、q及びキメラ抗HM1.24抗体の結合阻 害活性を示すグラフである。

【図28】図28は、再構成ヒト抗HM1.24抗体H 鎖バージョンa、c、p、r及びキメラ抗HM1.24抗体の抗原結合活性を示すグラフである。

【図29】図29は、再構成ヒト抗HM1.24抗体バージョンsが、再構成ヒト抗HM1.24抗体バージョンrと同程度 の抗原結合活性を有することを示すグラフである。

【図30】図30は、再構成ヒト抗HM1.24抗体バージョンsが、再構成ヒト抗HM1.24抗体バージョンrと同程度の結合阻害活性を有することを示すグラフである。

【図31】図31は、精製再構成ヒト抗HM1.24抗体は、 キメラ抗HM1.24抗体と同程度の抗原結合活性を有するこ とを示すグラフである。

【図32】図32は、精製再構成ヒト抗HM1.24抗体は、 キメラ抗HM1.24抗体と同程度の結合阻害活性を有するこ とを示すグラフである。

20 【図33】図33は、ヒト骨髄腫移植マウスにおいて、 キメラ抗HM1.24抗体の投与により、コントロールヒトIg G1投与に比べて、生存期間が延長していることを示すグ ラフである。

【図34】図34は、エフェクター細胞としてヒト健常人末梢血由来細胞を用いた場合、コントロールヒトIgG1はKPMM2細胞に対して細胞障害活性を示さず、また、マウス抗HM1.24抗体も細胞障害活性が弱いのに対し、再構成ヒト抗HM1.24抗体は、KPMM2細胞に対して強い細胞障害活性を示していることを示す表すグラフである。

30 【図35】図35は、エフェクター細胞としてヒト健常人末梢血由来細胞を用いた場合、コントロールヒトIgG1 はARH-77細胞に対して細胞障害活性を示さず、また、マウス抗HM1.24抗体も細胞障害活性が弱いのに対し、再構成ヒト抗HM1.24抗体は、ARH-77細胞に対して強い細胞障害活性を示していることを示す表すグラフである。

【図36】図36は、エフェクター細胞としてSCIDマウス骨髄由来細胞を用いた場合、コントロールヒトIgG1は KPMM2 細胞に対する細胞障害活性を持たないのに対し、再構成ヒト抗HM1.24抗体は抗体温度の上昇に伴い、KPMM2 細胞に対する細胞障害活性が上昇していることを表すグラフである。

【図37】図37は、ヒト骨髄腫移植マウスにおいて、コントロールヒトIgGIでは投与前に比べ投与後も血清ヒトIgG 量が増加しているのに対し、再構成ヒト抗HM1.24 抗体では、抗体投与により、血清ヒトIgG 量の増加を抑制していることを示すグラフである。

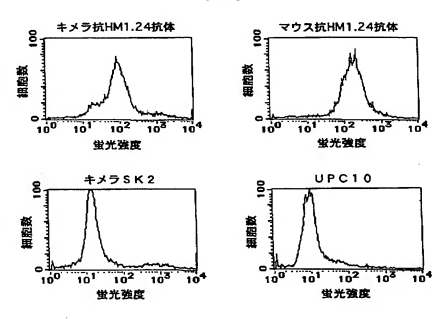
【図38】図38は、ヒト骨髄腫移植マウスにおいて、 再構成ヒト抗HM1.24抗体の投与により、コントロールヒト IgG1投与に比べ、生存期間が延長していることを示す グラフである。

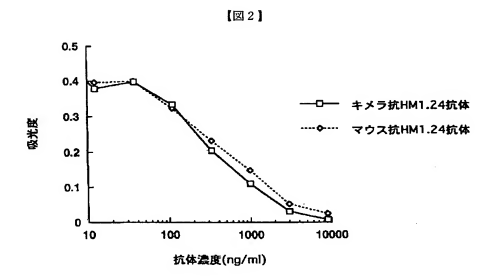
【図39】図39は、ヒト骨髄腫移植マウスにおいて、メルファラン、およびコントロールヒトIgG1では投与前に比べ投与後も血清ヒトIgG量が増加しているのに対し、再構成ヒト抗HM1.24抗体では、抗体投与により、血清ヒトIgG量の増加を抑制していることを示すグラフで

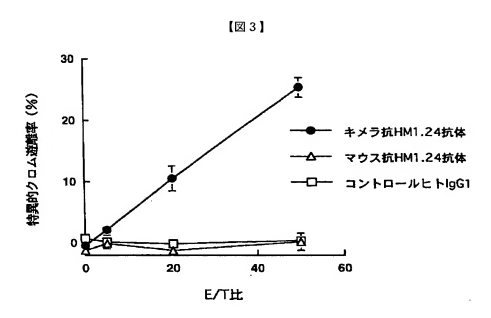
ある。

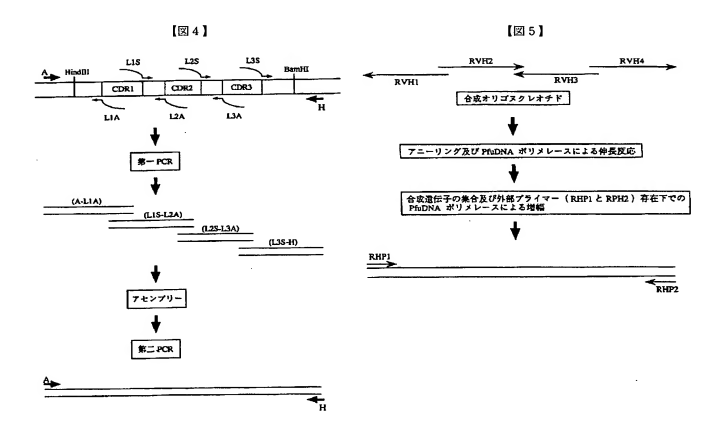
【図40】図40は、ヒト骨髄腫移植マウスにおいて、 再構成ヒト抗HM1.24抗体の投与により、メルファラン、 あるいはコントロールヒトIgG1投与に比べ、生存期間が 延長していることを示すグラフである。

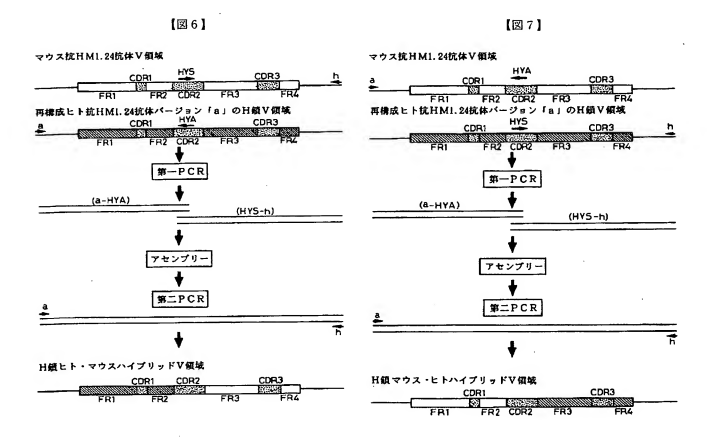
【図1】

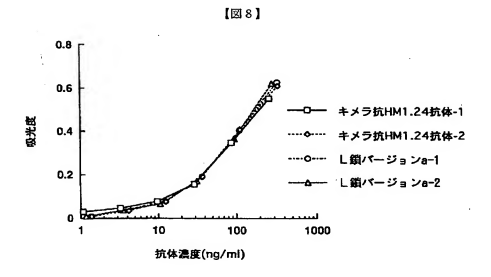




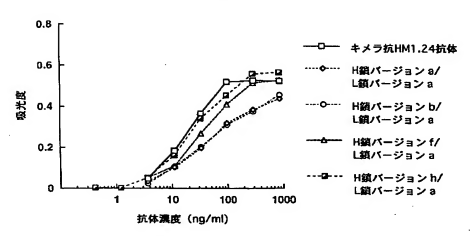




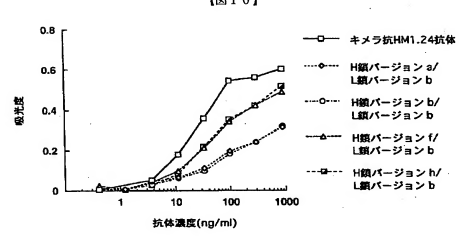




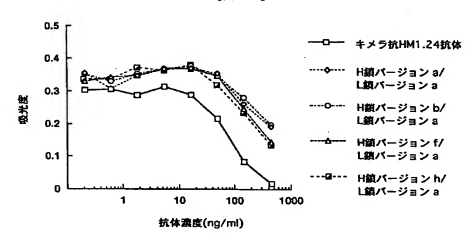




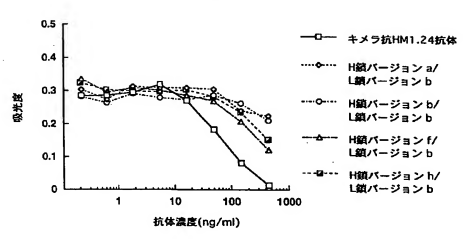
【図10】



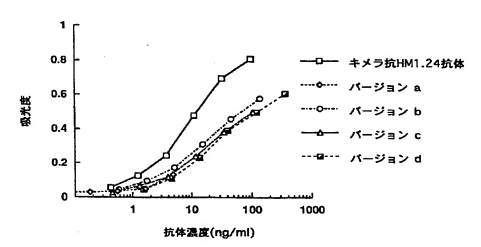
【図11】



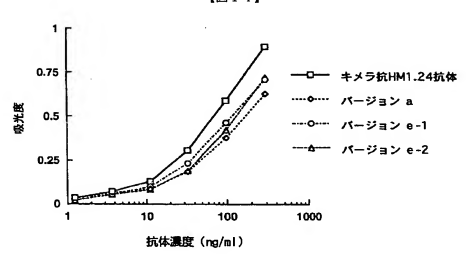




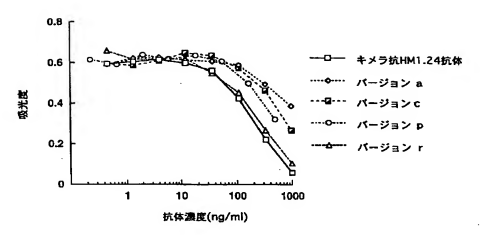
【図13】



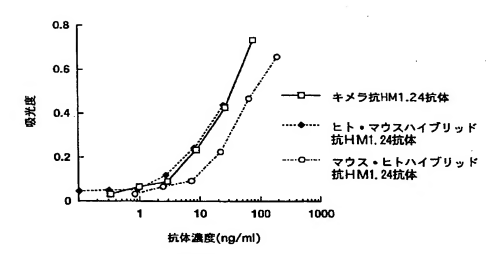
【図14】



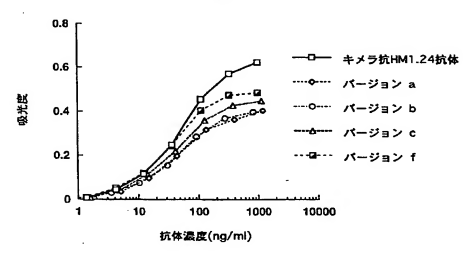
【図15】



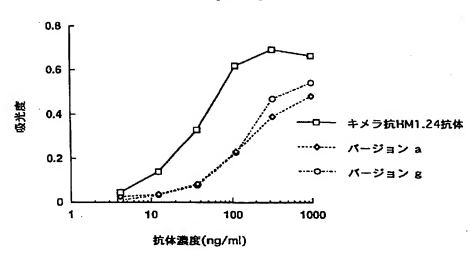
【図16】



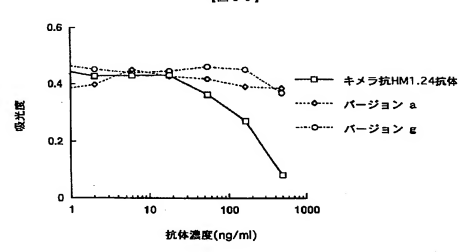
【図17】



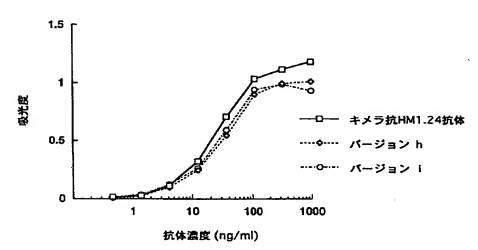




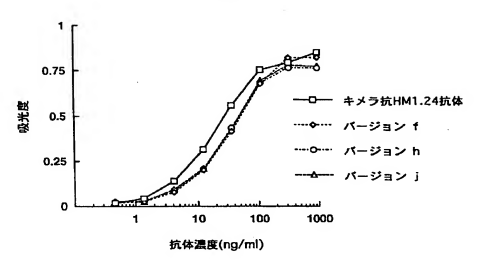
【図19】



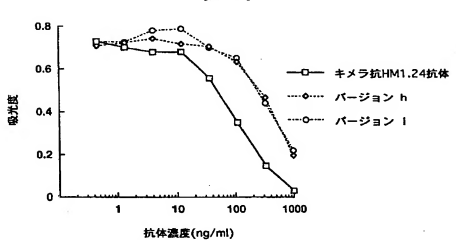
【図20】



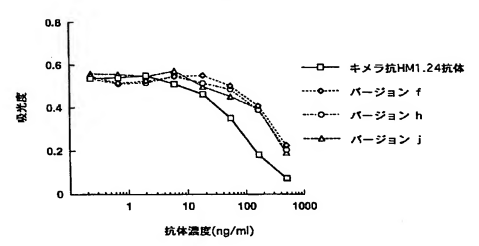




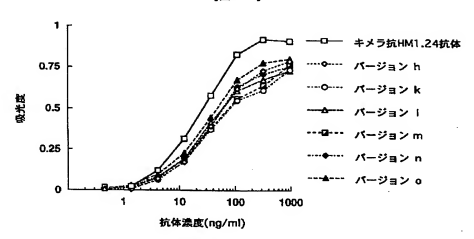
【図22】



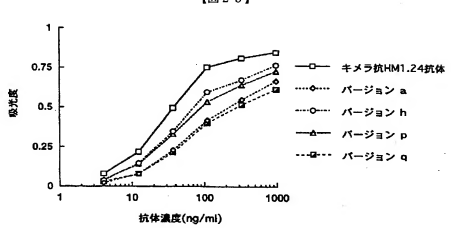
【図23】



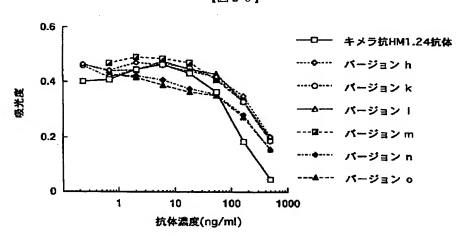




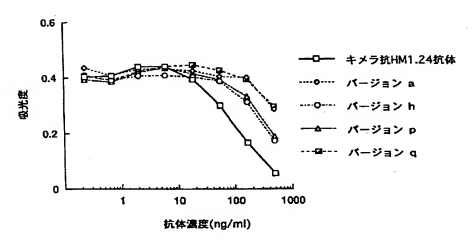
【図25】



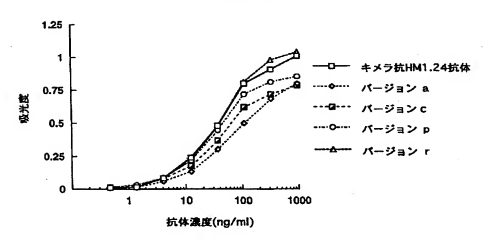
【図26】



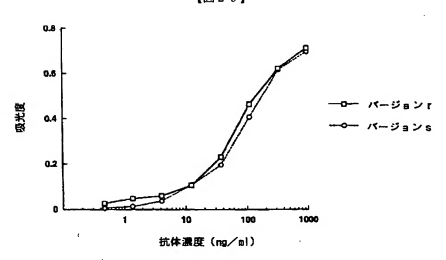
【図27】



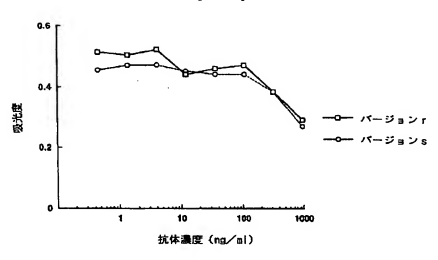
【図28】



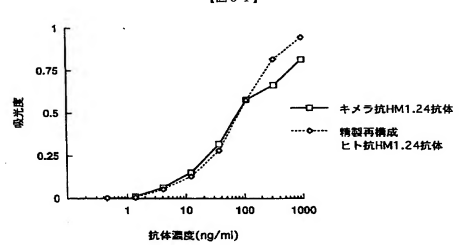
【図29】



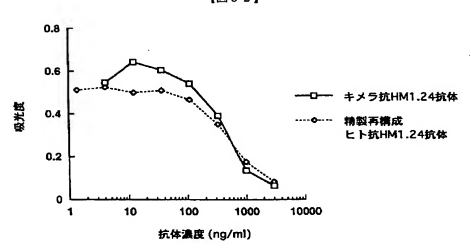


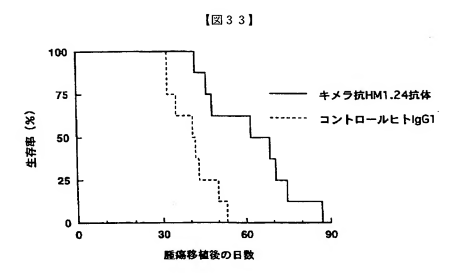


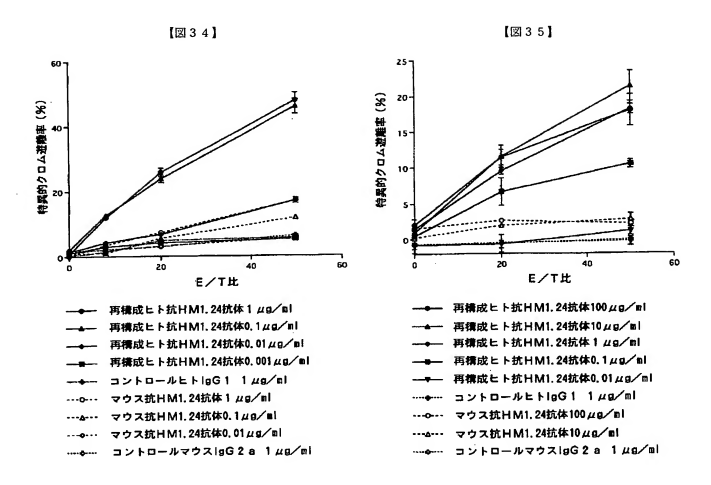
【図31】

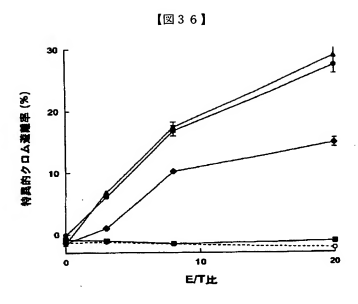


【図32】



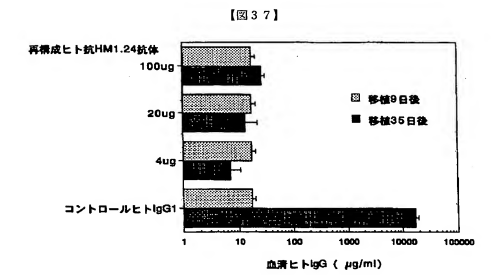


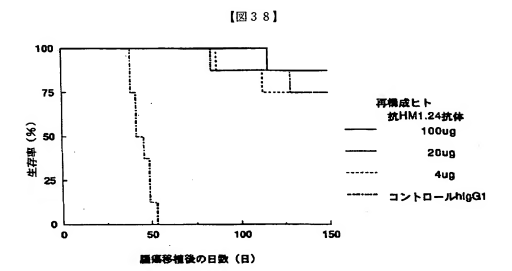




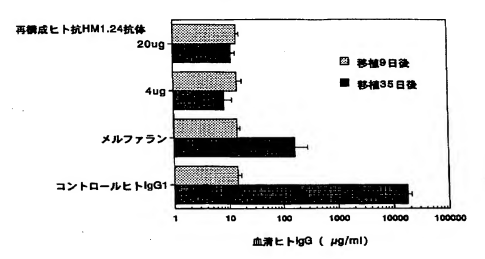
再構成とト抗HM1.24抗体1μg/ml
 再構成とト抗HM1.24抗体0.1μg/ml
 再構成とト抗HM1.24抗体0.01μg/ml
 再構成とト抗HM1.24抗体0.001μg/ml

コントロールヒトlgG1 1 µg/ml





【図39】



【図40】 100 75 再構成ヒト 抗HM1.24抗体 **20**ug 生存率 (%) 4ug 25 コントロールhigG1 0 25 75 100 0 50 護痛移植後の日数(日)

フロントページの続き

(51) int.Cl.	6	識別記号		FΙ			
C 0 7 K	16/42			C 0 7 K	16/42		
	16/46				16/46		
C 1 2 N	5/10			C 1 2 P	21/08		
C 1 2 P	21/08			C 1 2 N	5/00	В	
//(C12N	15/09	ZNA					
C 1 2 R	1:91)						
(C 1 2 N	5/10						
C 1 2 R	1:91)						
(C 1 2 P	21/08						
C 1 2 R	1:91)						
(72)発明者	吉村 康史			(72)発明者	針 小石原 保夫		
	静岡県御殿場で	市駒門 1 -135	中外製薬株		静岡県御殿場市駒門	門 1-135	中外製薬株
	式会社内				式会社内		

(72)発明者 小阪 昌明

徳島県徳島市八万町千鳥11-10